

# PENT COOPERATION TREAT

To:

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

#### NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

KAO CORPORATION et al

HATORI, Osamu
Akasaka HKN Building, 6th floor
8-6, Akasaka 1-chome
Minato-ku
Tokyo 107-0052
JAPON

Date of mailing (day/month/year) 09 July 1999 (09.07.99)	
Applicant's or agent's file reference P98-084	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP99/02690	International filing date (day/month/year) 21 May 1999 (21.05.99)
International publication date (day/month/year)  Not yet published	Priority date (day/month/year) 29 May 1998 (29.05.98)
Applicant	

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
  International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
  indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority
  document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	Date of receipt of priority document
29 May 1998 (29.05.98) 05 Octo 1998 (05.10.98) 05 Octo 1998 (05.10.98) 25 Dece 1998 (25.12.98)	10/149041 10/282689 10/282690 10/371607	JP JP JP	09 July 1999 (09.07.99) 09 July 1999 (09.07.99) 09 July 1999 (09.07.99) 09 July 1999 (09.07.99)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

**Authorized officer** 

Carlos Naranjo



Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)



## ENT COOPERATION TREA

To:

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

#### NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

HATORI, Osamu Akasaka HKN Building, 6th floor 8-6, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-0052 **JAPON** 

Date of mailing (day/month/year)

09 December 1999 (09.12.99)

Applicant's or agent's file reference

International application No.

PCT/JP99/02690

P98-084

International filing date (day/month/year) 21 May 1999 (21.05.99)

Priority date (day/month/year) 29 May 1998 (29.05.98)

IMPORTANT NOTICE

**Applicant** 

KAO CORPORATION et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: EP,US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

None

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 09 December 1999 (09.12.99) under No. WO 99/62370

#### REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

#### REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form\_PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau f WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38 Facsimile No. (41-22) 740.14.35

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
	1
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents
(PCT Rule 61.2)	United States Patent and Trademark Office
(FOT HUIS OT.2)	Box PCT
	Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE
Date of mailing:	ETATS-UNIS D'AMERIQUE
09 December 1999 (09.12.99)	in its capacity as elected Office
International application No.:	Applicant's or agent's file reference:
PCT/JP99/02690	P98-084
International filing date:	Priority date:
21 May 1999 (21.05.99)	29 May 1998 (29.05.98)
Applicant: OTSUJI, Kazuya et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election made    X   in the demand filed with the International preliminary   O2 July 1999 (0	v Examining Authority on: 02.07.99) national Bureau on:

The International Bureau of WIPO	Authorized officer:
34, chemin des Colombettes	
1211 Geneva 20, Switzerland	J. Zahra
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# Translation

#### PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

1 Their

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference  FOR FURTHER ACTION  SeeNotification of Transmittal of International Prelimina  FOR FURTHER ACTION					
P98-084 Examination Report (Fo			Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date (day/n	•	Priority date (day/month/year)		
PCT/JP99/02690	21 May 1999 (21.0	(5.99)	29 May 1998 (29.05.98)		
International Patent Classification (IPC) or n A46B 5/04	ational classification and IPC				
Applicant	KAO CORPORAT	TION			
and is transmitted to the applicant a	ccording to Article 36.		ational Preliminary Examining Authority		
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, including	ng this cover sl	neet.		
amended and are the basis fo		ning rectificat	on, claims and/or drawings which have been closs made before this Authority (see Rule		
These annexes consist of a to	tal of sheets.				
3. This report contains indications rela	ting to the following items:				
Basis of the report			·		
II Priority					
III Non-establishment of	of opinion with regard to novelty	, inventive ste	p and industrial applicability		
IV Lack of unity of inv	ention				
V Reasoned statement	under Article 35(2) with regard ations supporting such statemen	to novelty, inv	ventive step or industrial applicability;		
	0	•			
	e international application				
	s on the international application				
VIII					
Date of submission of the demand	Date of submission of the demand Date of completion of this report				
° 02 July 1999 (02.07.	99)	24 Sep	tember 1999 (24.09.1999)		
Name and mailing address of the IPEA/JP	Author	ized officer			
Facsimile No.	Telepho	one No.			

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		:		· .	
,	• •		· · · · · · · · · · · · · · · · ·			
			•			
	gent a				* x	
		6 + *				
	on the second		S.A.		*	
			****			
				*		
	e		1 - 1 ty - 1 - 1 - 1 - 1 - 1			
	*					
		¥			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
		*				
		*				-
."			o je r		(X)	
					,	
	q.					
ى « قوا غولەمىدا - قۇ ئى		المنافض والمعاول والمعاول والمعاول	the second			
* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *						
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					*	
			* **			
						• .
			<i>,</i> , .			
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	*		
	. *				i.	
		() - -	•			

International application No.

#### PCT/JP99/02690

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I.	Basis	of the re	port
1.	With	regard to	the elements of the international application:*
	$\boxtimes$	the inte	mational application as originally filed
		the desc	cription:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the clair	ms:
		pages	, as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the drav	wings:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the seque	nce listing part of the description:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
2.	the i	nternation se element the lang the lang	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which nal application was filed, unless otherwise indicated under this item.  Its were available or furnished to this Authority in the following language which is:  guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).  guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/).
3.	With preli	n regard minary ex	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international xamination was carried out on the basis of the sequence listing:
		filed to	gether with the international application in computer readable form.
		furnish	ed subsequently to this Authority in written form.
		furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.
			atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has irnished.
4.		The am	nendments have resulted in the cancellation of:
			the description, pages
			the claims, Nos.
			the drawings, sheets/fig
5.			port has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
*	in th		sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
**		•	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/JP 99/02690

YES

NO

1-10

V.	Reasoned statement under Articitations and explanations supp	cle 35(2) with regard to novelty, orting such statement	inventive step or industrial app	icability;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-10	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	6-10	YES
	• • •	Claims	1-5	NO.

#### 2. Citations and explanations

Industrial applicability (IA)

1. Document 5 (JP, 63-115333, U (Seiho Freizu KK), July 25, 1988 (25.07.88) (Family: none)

Claims

Claims

In the light of the design disclosed in Document 5, the invention described in Claim 1 can be considered to follow plainly and logically from the prior art, and thus does not involve the exercise of skill beyond that to be expected of a person skilled in the art.

- 2. Suitable selection of the maximum compression load of brush projections, the height of the brush projections and the radius of curvature of the tip of the brush projections was common practice in the brush field prior to the present application, and applying this common practice prior to the present application to the design disclosed in Document 5 and selecting a suitable maximum compression load of brush projections, height of the brush projects and radius of curvature of the tip of the brush projections to give the invention as described in Claims 2-4 follows plainly and logically from the prior art and thus does not involve the exercise of skill beyond that to be expected of a person skilled in the art.
- 3. The pulp moulding technique was known within the pulp moulding field prior to the present application (see

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/JP 99/02690

Documents 3 and 4 cited in the international search report), and therefore the invention as described in Claim 5 merely involves the application of common practice before present application and art known prior to the present application within the design disclosed in Document 5, and therefore follows plainly and logically from the prior art, that is, it is something which does not involve the exercise of skill beyond that to be expected of a person skilled in the art.

4. The invention as described in Claims 6-10 is not disclosed in any of the documents cited in the international search report, and would not be obvious to a person skilled in the art.

Moreover, the invention as described in Claims 6-10 goes beyond the normal progress of technology having regard to the art known at the relevant date of these claims.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

#### **PCT**

# 世界知的所有権機関国際事務局



(51) 国際特許分類6 A46B 5/04

**A1** 

(11) 国際公開番号

WO99/62370

(43) 国際公開日

1999年12月9日(09.12.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/02690

JP

JP

(22) 国際出願日

1999年5月21日(21.05.99)

(30) 優先権データ

特願平10/149041 特願平10/282689 1998年5月29日(29.05.98) 1998年10月5日(05.10.98)

特願平10/282690 特願平10/371607

1998年10月5日(05.10.98)

1998年12月25日(25.12.98)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 花王株式会社(KAO CORPORATION)[JP/JP]

〒103-0025 東京都中央区日本橋茅場町一丁目14番10号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

大辻一也(OTSUJI, Kazuya)[JP/JP]

大川雅之(OKAWA, Masayuki)[JP/JP]

堤 泰樹(TSUTSUMI, Yasuki)[JP/JP]

山本 準(YAMAMOTO, Jun)[JP/JP]

菅井圭一郎(SUGAI, Keiichiro)[JP/JP]

熊本吉晃(KUMAMOTO, Yoshiaki)[JP/JP]

大谷憲一(OTANI, Kenichi)[JP/JP]

〒321-3426 栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606

花王株式会社 研究所内 Tochigi, (JP)

浜田 薫(HAMADA, Kaoru)[JP/JP]

〒103-0025 東京都中央区日本橋茅場町一丁目14番10号

花王株式会社内 Tokyo, (JP)

木寄日出郷(KIZAKI, Hidesato)[JP/JP]

〒131-0044 東京都墨田区文花2-1-3

花王株式会社 研究所内 Tokyo, (JP)

化工体式云红 研究所的 Tokyo, (JP)

(74) 代理人

弁理士 羽鳥 修,外(HATORI, Osamu et al.)

〒107-0052 東京都港区赤坂一丁目8番6号

赤坂HKNビル6階 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES,

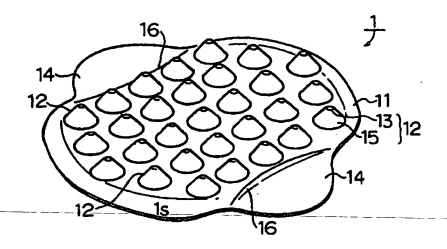
FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: DISPOSABLE BRUSH

(54)発明の名称 使い捨てブラシ



#### (57) Abstract

A disposable brush (1) having many projections (12) formed on a substrate (11) and on one surface (1s) of the substrate (11) by allowing portions of the substrate (11) to project, and formed of a non-woven fabric or pulp molding.

## (57)要約

基板(11)及び該基板(11)の一面(1s)に該基板(11)の一部を突出させて 形成した多数の突起(12)を有し、不織布又はパルプの成形体から形成さ れている使い捨てブラシ(1)。

### PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

A L M T は ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア ア	DEEFFGGGGGGGGHHILLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLLL	KCI KRST UND Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	RSSSSSSSSSTTTTTTTTTUUUUVYZZZ UDEGIKLNZDGJZMRTAGSZNUA デーニキレ シーウンロロエネワヤージンルルリクガ国ズイーアン・ルラドースニメ ダイダ デーニキレ ン タアニ ッナ ストスカエ デーニキレ ン タアニ ッナ ストスカエ デーニキレ ン ターウンロロエネワヤージンルルリクガ国ズイーアン ターウンロロエネワヤージンルルリクガ国ズイーアン アダニガヴューデン アダニガン エゴフバ アムラ共 アーフン アココエ アーフン アココエ アーフン アココエ アーフン アココエ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アンストンカエ アコフバ アコフバ アコフバ アンストンカエ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アンストンカエ アンストンカエ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アコフバ アンストンカエ アンストンカエ アンストンカエ アコフバ アコン アコン アコン アコン アコン アコン アコン アコン	÷
-----------------------------------------------	---------------------------------------------	----------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---

#### 明 細 書

使い捨てブラシ

#### 技術分野

本発明は、製造が容易で、安価で実用性の高い使い捨てブラシに関する。

#### 背景技術

紙や繊維を材料としたブラシとして、種々のものが提案されている (実開平6-66367号公報,実開平4-36906号公報,特開平 9-135728号公報,実開昭62-69910号公報)。

実開平6-66367号公報に記載のブラシは、ブラシの櫛部分を繊維で被覆したもので、製造が比較的困難であり、実開平4-36906号公報に記載のブラシは、ブラシの櫛部分が超極細繊維からなる不織布で形成され、櫛部分以外は他の材料で形成されおり、構造が複雑で比較的高価なものであり、しかも、これらのブラシは使い捨てではない。実開昭62-69910号公報に記載のブラシは、紙製の使い捨てブラシであるが、強度的に十分でなく実用性の低いものである。

また、これらのブラシでは、使用時における吸水性に関して全く考慮されていない。吸水性を有するブラシとしては、厚紙を櫛状に型抜きしたパルプ製の櫛が知られている。しかし、これは櫛であるから、面上に突起を多数有する構成のブラシと比べてブラッシング対象との接触面積が小さく、ブラッシング性に劣る。

#### 発明の開示

従って、本発明の目的は、製造が容易で、安価で実用性の高い使い捨てプラシを提供することにある。

また、本発明の目的は、ブラッシング対象に拘わらず優れたブラシ機能を発揮し且つ高い吸水性を有する使い捨てブラシを提供することにある。

本発明は、基板及び該基板の一面に該基板の一部を突出させて形成した多数の突起を有し、不織布又はパルプの成形体から形成されている使い捨てブラシを提供することにより、上記目的を達成したものである。

#### 図面の簡単な説明

図1は、本発明の使い捨てブラシの第1の実施形態を示す斜視図である。

図2は、第1の実施形態の使い捨てブラシの一部の突起を拡大して示す側面図である。

図3は、第1の実施形態の使い捨てブラシの一使用状態を示す斜視図である。

図4は、本発明の使い捨てブラシの第2の実施形態の一面側を示す平面図である。

図5は、図3に示す使い捨てブラシの使用状態を示す斜視図である。

図6は、第2の実施形態の他の例を示す平面図(図4相当図)である。

図7は、第2の実施形態の他の例を示す平面図(図4相当図)である。

図8は、本発明の使い捨てブラシの第3の実施形態の断面を拡大して示す図である。

図9は、第3の実施形態の使い捨てブラシの使用後の状態を示す、図8に対応する拡大断面図である。

図10は、本発明の使い捨てブラシの他の使用状態を示す斜視図(図 3相当図)である。

#### 発明を実施するための最良の形態

以下、本発明の使い捨てブラシの好ましい実施形態について図面を参照しながら説明する。図1は第1の実施形態の使い捨てブラシを示す斜視図、図2は第1の実施形態の使い捨てブラシの一部の突起を拡大して示す側面図、図3は第1の実施形態の使い捨てブラシの一使用状態を示す斜視図である。

本実施形態の使い捨てブラシ1は、図1に示すように、基板11、及び該基板11の一面1sに該基板11の一部を突出させて形成した多数の突起12,12・・からなり、一枚の不織布又はパルプの成形体から形成されている。

上記基板 1 1 は、平面視において、全体的に丸みを帯びた長方形形状の両長辺の中央外側に略半円状のフラップ 1 4 , 1 4 を延設した形状をしている。基板 1 1 の一面 1 s には、各フラップ 1 4 , 1 4 と上記突起 1 2 , 1 2 との境界部分において、該フラップ 1 4 , 1 4 をそれぞれ、該面 1 s の裏面側へ折り曲げ易くするための段差 1 6 , 1 6 が、上記長辺と略平行に形成されている。

上記突起12,12・・は、図2に示すように、上記基板11の一部を突出させることにより、上記基板11の表面1s上に、該基板11の長手方向に沿って等間隔に複数列設けられており、各列は、突起12,12同士が該基板11の短手方向で隣り合わせにならないように配置されている。上記突起12,12・・は、図2に示すように、それぞれ同じ大きさである山型形状をしている。ブラシーが不織布から形成されている場合、突起12の内部は中空であり、またブラシーがパルプの成形

体から形成されている場合、突起12の内部は中実になっている。

ブラシ 1 を形成する上記不織布としては、例えば、スパンレース不織布、スパンボンド不織布、サクション不織布、ヒートボンド不織布、メルトブローン不織布、及びニードルパンチ不織布等が挙げられる。これらの不織布の坪量は、好ましくは50~500g/m²、更に好ましくは200~300g/m²である。

上記不織布を形成する繊維としては、例えば、ポリエチレン(PE)、ポリプロピレン(PP)、ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリアミド(PA)の単独繊維若しくは2以上の混合繊維、及びこれらの繊維から形成された芯鞘構造複合繊維、サイドバイサイド構造等を有する複合繊維等が挙げられ、特に、突起の成形性及び高嵩高性等の点から芯鞘構造複合繊維が好ましい。上記不織布を形成する繊維の直径は、上記突起12に適度な圧縮強度を与える上で、1~100デニールが好ましい。

ブラシ1を形成するパルプの成形体に用いられるパルプとしては、針葉樹材、広葉樹材、草、イネ、葦等の天然繊維を単独又は混合したものが使用できる。上記繊維の繊維長は、ブラシに適度な強度を与える上で、0.2~40mmが好ましい。上記パルプとしては、板紙、再生紙等のシート状パルプやブロック状パルプ等、一般に市場に流通しているものを再利用できる。

上記パルプの成形体は、パルプを主体とした原材料組成物を所定の手段で成形して得られる。この原材料組成物には、該原材料組成物を成形体とするために、通常、繊維を固着させるための接着剤等が添加される。

上記接着剤としては、澱粉等の天然物系接着剤、酢酸ビニル樹脂等の 合成樹脂系接着剤等を使用できる。上記接着剤の使用態様としては、パ ルプスラリーに接着剤を直接添加する方法の他、ブラシを接着剤溶液中

に含浸する方法等の通常の方法が採用でき、その使用量はパルプスラリーの固形分重量に対して、好ましくは2重量%以下、更に好ましくは、1重量%以下である。

ブラシの強度を向上させるためには、パルプ原料として、上記天然繊維にポリエチレン繊維等の合成繊維(バインダー繊維)を適宜混合したものを用いることが好ましい。この場合、バインダー繊維としては、抄造成型において一般的に行われる乾燥プレス工程で熱融着(接着)性を示すものが好ましい。例えば、上記バインダー繊維としてポリエチレン繊維を使用した場合、その使用量は本実施形態のブラシ1の乾燥重量に対して、好ましくは、10~70重量%、更に好ましくは、30~50重量%である。また、ブラシの用途や要求性能に応じて、他の添加剤を適宜使用することができる。

本実施形態の使い捨てブラシ 1 は、上記フラップ 1 4 . 1 4 がマジックテープ (登録商標) 2 などを介して連結されており、図 3 に示すように、使用者の手に固定されて、上記突起 1 2 . 1 2 · · が動物及びカーペット等の毛 h に擦り付けられて使用される。尚、上記マジックテープ 2 は、その一端が、一方のフラップ 1 4 のみに固定されていても良い。

上記使い捨てブラシ1には、ブラッシング用等の各種薬液を含浸させることができる。薬液を含浸させた使い捨てブラシ1を用いると、肌、毛又は毛根に薬液を付与できるので、薬液の種類に応じて種々の薬液付与効果が得られる。薬液としては、例えば、育毛剤、染毛剤、殺菌剤、消臭剤、及びシャンプー等が挙げられる。

上記使い捨てブラシ1の突起12の内部が中空の場合には、該突起1 2の圧縮強度を向上させるために、別部材を充塡することもできる。

本実施形態の使い捨てブラシ」において、上記突起 1-2 は、その先端 部13から基部15方向への圧縮に対し、耐えられる最大圧縮荷重が好

ましくは1N以上、更に好ましくは3~15Nである。該突起12が1 N以上であると、ブラッシング中、突起が変形し、地肌への突起の到達 感が少なくなることがなく好ましい。ここで、「突起の変形」とは、ブラシの使用中に突起が潰れ、弾性的に原形に復帰し難くなることを意味 し、「地肌への突起の到達感」とは、例えば頭髪のブラッシングでは、 突起が地肌に接触し、適度なマッサージ感が得られることをいう。

最大圧縮荷重の測定は、次の方法によった。

(株)オリエンテック製テンシロンRTM25において、最大荷重50Nのロードセルを用いヘッドスピード100mm/minの圧縮条件下で得られた荷重と変位の関係図の中で、測定開始後最初のピークをその突起の耐えられる最大圧縮荷重とした(n=10の平均値。それぞれ突起1個について測定。)。

また、上記突起 12 は、髪が整えられる感覚や薬液の毛のつけ根又は皮膚までの到達性及び強度の点で、その高さ日が好ましくは  $3\sim50\,\mathrm{m}$  m、更に好ましくは  $3\sim30\,\mathrm{mm}$ 、一層好ましくは  $5\sim20\,\mathrm{mm}$ 、最も好ましくは  $10\sim20\,\mathrm{mm}$ である。ここで、「髪が整えられる感覚」とは、梳かすことにより、適度な抵抗感を伴って髪が整えられる感覚をいう。

また、上記突起12は、その先端部13に好ましくは曲率半径R0.  $5\sim2$ . 5mm、更に好ましくは $1\sim1$ . 5mmの曲面を有している。該曲率半径Rが、上記範囲であるとブラッシング中に頭髪の痛みを感じたり、強度不足となる虞がなく、また、地肌への突起の到達感、薬液の毛のつけ根又は皮膚までの到達性の点で好ましい。

また、上記突起 12 は、その剛性及び髪が整えられる感覚の点で、その基部 15 の直径 D が好ましくは  $3\sim20$  mm、更に好ましくは  $5\sim1$  5 mm、一層好ましくは  $7\sim12$  mmである。

上記突起12, 12 · · · は、上記一面1 s において、好ましくは2 ~ 4 0 個/ 1 0 c  $m^2$  の密度、更に好ましくは3 ~ 2 0 個/ 1 0 c  $m^2$  の密度 度で形成されている。各突起1 2 , 1 2 間の間隔P は、該突起1 2 の大きさ及び該密度により自ずと規定されるが、好ましくは5 ~ 2 2 mmであり、更に好ましくは1 0 ~ 1 8 mmである。上記突起1 2 の密度が、上記範囲であると、毛を梳く感覚、薬液の各毛のつけ根及び皮膚までの到達性、並びに所定の突起高さの形成の点で好ましい。

本実施形態の使い捨てブラシ l は、不織布又はパルプの成形体から形成されるため、製造が容易で安価であり、使い捨てであるから、衛生的である。特に、ブラシ l がパルプの成形体から形成されている場合には高い吸水性を有する。

また、本実施形態の使い捨てブラシ1によれば、上記突起12が、不 織布又はパルプの成形体からなっていても十分な強度を有し且つブラッ シング対象との十分な接触面積を有するため、効率良くブラッシングで きる。

また、本実施形態の使い捨てブラシ1は、不織布又はパルプの成形体からなるため、犬、猫等の毛におおわれた動物、頭髪、カーペット、毛皮製品のブラッシング及び処理に好適である。

また、本実施形態のブラシーは突起の高さをブラシの用途に応じて任意に設計することができるので、頭髪や皮革製品等の通常のブラッシング対象のみならず、ある種の犬や猫のように全身が厚く毛に覆われているようなものに対しても優れたブラシ機能を発揮できる。

本実施形態の使い捨てブラシーは、例えば、下記の如き製造方法により製造される。

\_\_ブラシ」が不織布から形成されている場合、まず、繊維をカットした 後、カード機でウェブを形成し、更にヒートロールを通して不織布を製

造する。

次に、得られた不織布を適当な幅にスリットした後、雌雄金型を用いてこの不織布をプレスすることにより一個の使い捨てブラシ分の上記突起 12, 12 · · 及び上記段差 16, 16 に相当する部分を該不織布上に複数形成する。また金型の温度は 120 ~ 200 ° 、プレス圧は 0 . 5 ~ 20 k g f / c m  $^2$  、プレス時間は 3 ~ 15 秒が、それぞれ好ましい。

次に、プレス処理された上記不織布を、使い捨てブラシ1個分の上記 突起12,12・・及び上記段差16,16が本実施形態の如く内部に 位置して形成されるように、上記基板11の平面視形状にカットして、 本実施形態の使い捨てブラシ1を得る。

ブラシ1がパルプの成形体から形成される場合、ブラシ1は、好ましくは、パルプモールド法により製造される。まず、原料となる板紙等のパルプシートを水に溶解してスラリーとする。スラリーはこのまま用いることができるが、ブラシに適度な強度を与える上で、叩解することが好ましい。この場合、叩解後のパルプの濾水度は、好ましくは300~800ml、更に好ましくは400~700mlである。尚、接着剤等を使用する場合、叩解後にスラリーに添加する。

次に、得られた上記スラリーから本実施形態のパルプ製ブラシ1の形状の抄紙型に抄紙成分を抄きとると共に該抄紙成分を脱水成形し、次いで、抄紙型の型通りに抄きとられた該抄紙成分を雌雄一対のプレス型でプレスして乾燥プレス加工を施して、本実施形態のブラシ1を得る。

次に、本発明の使い捨てブラシの第2及び第3の実施形態について、 図4~図10を参照しながら説明する。尚、第2及び第3の実施形態に おいて特に説明しない点については、第1の実施形態について詳述した 説明が適宜適用される。また、図4~図10において、図1~図3と同

じ部材には同じ符号が付してある。

図4に示す第2の実施形態の使い捨てブラシ1においては、不織布からなる基板11の周側部24に切り込み21が設けられており、切り込み21を介してブラシ1が把持可能となされている。

基板 1 1 は縦長形状であり、切り込み 2 1 は、基板 1 1 の長手方向両端縁側に位置する周側部 2 4 a、 2 4 bの両方に、スリット状に設けられている。このように、本実施形態の使い捨てブラシ 1 は、縦長の基板 1 1 の周縁部を余して突起 1 2 を形成してある。

また、一端部25a側の周側部24aにおける切り込み21aは、基板11の端縁形状に沿った湾曲形状で基板11の幅全域に亘る長さで設けられており、他端部25b側の周側部24bにおける切り込み21bも同様の湾曲形状で、周側部24aにおける切り込み21aよりも短く形成されている。このように、切り込み21は、ブラシ1の両端部に設けられているのが好ましく、一方の切り込み21aと他方の切り込み21bとの長さの比は、一方の切り込み21a:他方の切り込み21b=1:0.4~0.8とするのが好ましい。

本実施形態の使い捨てブラシ 1 は、図 5 に示すように、切り込み 2 1 a、2 1 b により自由な帯状部材となされた両端縁部 2 5 a、2 5 b を他面 1 s'側に持ち上げて、切り込み 2 1 a,2 1 b による開口 2 2 a。2 2 b を形成し、形成された開口 2 2 a側から手(指)を入れて、手により把持して、通常のブラシと同様に用いることができる。尚、左右いずれの手であるかを問わずに用いることができ、また、保持用の道具等により把持することもできる。このように使用できるため、持ちやすく、使いやすい。特に、本実施形態の如く、1 枚の不織布によりブラシ 1 が形成されている場合には、使いやすさがより向上する。

図6に示す実施形態の使い捨てブラシ1は、他端部25b側において、

長さの短いの切り込み  $2 \ 1 \ b$  ' ,  $2 \ 1 \ b$  ' が、左右に  $2 \ 0$  設けられている。使用時においては、この切り込み  $2 \ 1 \ b$  ' ,  $2 \ 1 \ b$  ' に指を入れて使用する。

図7に示す実施形態の使い捨てブラシ1は、上記切り込みが、十字状に設けられている。詳細には、切り込み21c,21d,21eが、それぞれ、突起の形成されていない領域としての周側部24に形成されている。そして、使用時においては、この切り込み21c,21d,21eに指を入れて(本実施形態のブラシは、右手用であり、21cには親指を、21dには人差し指を、21eには薬指を入れて使用するのが好ましい)把持して、使用に供する。

上述した第2の実施形態においては、切り込みが、長手方向両端部に 形成されたものを例示して説明したが、どちらか一方のみとしても良く、 また、側方の周側部に形成しても良い。また、ブラシの形成材料も、不 織布に限定されず、パルプでもよい。

第3の実施形態の使い捨てブラシ1は、不織布から形成されており、図8に示すように、基板11の裏面側に保水材32が配され、該保水材32の外表面をシートカバー33が被覆している。上記保水材32はパルプ41と吸水ポリマー42からなっており、該パルプ41は上記基板11の裏面に接して配され、該吸水ポリマー42は該パルプ41と上記シートカバー33との間に配されている。

上記保水材32は、図8に示すように、上記各突起12の内側にそれぞれ埋め込まれた状態で基板11の裏面に配されており、その外表面は上記シートカバー33によって被覆されており、該シートカバー33の周辺部は、上記フラップ14の裏面に接着剤等により固定されている。上記保水材32を構成する上記パルプ41は上記基板11の裏面に接して配され、上記吸水ポリマー42は該パルプ41と上記シートカバー3

3との間に配されている。

上記パルプ41は、上記突起12の内側に埋め込まれた量も含めて、上記基板11の裏面に好ましくは0.02~0.6 g/cm²、更に好ましくは0.1~0.3 g/cm²の坪量で配されている。また、上記パルプ41は、好ましくは、0.01~0.12 g/cm³、更に好ましくは0.05~0.6 g/cm³の充塡密度で配されている。また、上記吸水ポリマー42は、上記シートカバー33の内側に好ましくは0.002~0.04 g/cm²、更に好ましくは0.002~0.04 g/cm²、更に好ましくは0.004~0.01 g/cm²の坪量で配されている。

上記保水材 3 2 としては、パルプ、吸水ポリマー、粘土等が挙げられる。上記パルプ 4 1 及び上記吸水ポリマー 4 2 としては、使い捨ておむつや使い捨て生理用ナプキンの吸収体に使用されるものが特に制限なく用いられる。

上記シートカバー33は、上記基板11の裏面の空所に配された上記 保水材32を被覆保持するもので、該シートカバー33としては、PE、 PP、ポリ塩化ビニール等が好ましい。

本実施形態のブラシ 1 を得るには、基板 1 1 の裏面を上方に向けて、該裏面の空所に所定量のバルプ 4 1 を埋め、その上面に所定量の吸水ポリマー 4 2 を配し、その上面をシートカバー 3 3 で被覆し、該シートカバー 3 3 の周辺部をブラシ 1 におけるフラップ 1 4 の裏面に接着剤等で固着すればよい。

本実施形態のブラシ1によれば、その使用時に次のような作用効果が 奏される。本実施形態のブラシ1を手で保持し、上記突起12,12・ ・が頭皮に当たるようにして、例えば濡れた頭髪を梳かすと、水分は該 突起12,12・・を通過して、先ずパルプ41に速やかに吸収され、 パルプ41に吸収された水分は、更に、パルプ41に接して配されてい

る吸水能の高い吸水ポリマー42に吸収される。その結果、上記パルプ41は水分吸収能に余力を生じ、突起12,12・・を介して、再び水分を吸収する。このような作用は、上記吸水ポリマー42の水分吸収能の限界に近づくまで繰り返され、上記保水材32の吸水量が増えてくると、上記吸水ポリマー42が膨潤して、上記ブラシ1は図9に示す状態となる。このような状態下において、保水材32はシートカバー33により被覆保持されているため、水分を吸収保持した上記保水材32がブラシ1の使用に支障を来すことはない。

本実施形態のブラシ l は、ブラシ機能に加えて、吸水性のみならず、 ブラシに保持している水分等を徐々に乾燥している対向物へ移行させる 徐放性も具備するので、各種薬液を該不織布ブラシの保水材 3 2 に含浸 させて用いれば、スキンケアブラシ、ドライシャンプーブラシ、染毛ブ ラシ、育毛ブラシ、頭皮ケアブラシ等としても効果的に用いられる。

本実施形態における保水材32の種類、使用量は、用途に応じて適宜変更し得る。また、ブラシ1の形状並びに保水材32の種類及び配置形態によっては、シートカバー33を省略することもできるし、シートカバー33の固定方法及びそれ自体も適宜変更できる。

本実施形態のブラシ1は、ブラッシング機能に加え、高い吸水性及び 徐放性を有するもので、そのため、犬、猫等のペットや、カーペット、 毛皮製品等用の及び人の髪用の速乾ブラシとして好適に使用できる他、 各種薬液を含浸させれば、薬液付与効果を奏するブラッシングが可能と なる。

本発明の使い捨てブラシは、上記の各実施形態に制限されず、本発明の趣旨を逸脱しない範囲で種々の変更が可能である。

例えば、上記実施形態においては、上記基板 1 1 のサイズを、使用者の手の平サイズとしているが、用途に応じて適宜変更し得る。

また、上記突起 1 2 ・・は、上記基板 1 1 の面 1 s 上に等間隔で配列されているが、ランダムな配列を含めて種々の配列とすることもできる。

また、上記突起 1 2 ・ ・ ・ それぞれの形状及びサイズを同じものとしたが、山型状以外に、鋸刃状や角錐台状等としても良く、各突起のサイズを異ならせても良い。

また上記実施形態のブラシ 1 においては、図 3 に示すマジックテープを用いず、図 1 0 に示すように、基板 1 1 の裏面上に、基板 1 1 の長辺方向と平行に手を当て、親指と小指をそれぞれ該長辺中央部の上記フラップ 1 4 . 1 4 の上記表面 1 s 側に添えて、該フラップ 1 4 . 1 4 を裏面側に折り曲げるようにして使用しても良い。

また、本発明の使い捨てブラシは、上述の製造方法以外の製造方法でも製造可能である。

また、上記の各実施形態は、適宜相互に置換可能である。

#### 実施例

本発明の使い捨てブラシの実施例を下記表しに示す。

表 1

		実	施	例
		1	2	3
最	大 圧 縮 荷 重 ( N )	1 0	1 5	5
突	起 高 さ(mm)	1 0	2 0	1 0
先:	端曲率半径(mm)	1	1	1. 5
突	起 ピ ッ チ (mm)	1 6	1 6	2 2
突走	己基部の直径 (mm)	1 2	1 2	1 2
不給	t布の坪量(g/m²)	2 5 0	3 5 0	2 5 0
評	髪が整えられる感覚	0	0	×
価	皮膚への到達感	0	0	0
Т,Ш,	使用中の突起の変形	0	0	0

上記実施例1~3のブラシは、全て芯部がポリエチレンテレフタレート(PET)、鞘部がポリエチレンテレフタレート及びポリプロピレンの混合物からなる芯鞘構造の複合繊維不織布を、適宜な大きさにカットし、それぞれ雌雄金型を用いて金型温度120~200℃、プレス圧0.5~20kgf/cm²、プレス時間3~15秒で成形したものである。表1における各実施例の評価は、次の方法によった。

[髪が整えられる感覚、突起の皮膚への到達感及び使用中の突起の変形の評価方法]

被験者10人にそれぞれ実施例1~3の使い捨てブラシを用いて自分

の頭髪をブラッシングさせ、それぞれ、良くない(= 1ポイント)、やや良くない(= 2ポイント)、やや良い(= 3ポイント)、良い(= 4ポイント)とし、次に、これらのポイントを集計し、 $4\sim1$  2ポイントを×、1  $3\sim2$  1ポイントを $\Delta$ 、2  $2\sim3$  0ポイント以上を $\odot$ とした。

本発明の使い捨てブラシの別の実施例を下記表 2 に示す。

表 2

	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	其 施 例	列
	4	5	6
最大圧縮荷重(N)	4.2	8.3	10.7
先端曲率半径(mm)	1.5	1.5	2
突 起 高 さ(mm)	1 1	1 5	2 0
<b>突起ピッチ(mm)</b>	1 0	1 4	1 7
突起基部の直径(㎜)	4	7	1 0
ブラシの密度(g/cm³)	0.1	0.12	0.15
髪が整えられる感覚	0	0	0
皮膚への到達感	0	0	0
使用中の突起の変形	0	0	0

上記実施例4~6のブラシは、パルプモールド法により次のようにして製造された。パルプ原料としてケミカルパルプを用いて濾水度450mlのパルプを調製し、該スラリー状のパルプに接着剤として、ポリアミドアミンエピクロルヒドリン樹脂を該パルプスラリーの固形分重量に対して0.1重量%添加し、これからそれぞれの形状の型に該スラリーの抄紙成分を抄きとると共に該抄紙成分を脱水成形し、次いで、抄紙型

の型通りに抄きとられた該抄紙成分を雌雄一対のプレス型を用いてプレス型温度  $7.0\sim1.2.0$   $\mathbb{C}$ 、プレス圧  $2\sim1.0$  k g f / c m  $^2$ 、プレス時間  $3.0\sim1.2.0$  分でプレスして乾燥プレス加工を施して得た。

#### 産業上の利用可能性

本発明の使い捨てブラシは、製造が容易で、安価、衛生的であり、実用性の高いものである。

また、本発明のブラシは、その表面に十分な強度と高さを持つ突起を 多数有しているため、犬、猫等の毛に覆われた動物、頭髪、カーペット、 毛皮製品等のブラッシングに好適であり、特にブラッシング対象が厚く 毛に覆われている場合にも好適に使用できる。また、本発明ののブラシ がパルプの成形体から形成されている場合には、高い吸水性を有するも のであるから、速乾ブラシとして好適に使用できる他、各種薬液を含浸 させれば、薬液付与効果を奏するブラッシングが可能となる。

#### 請求の範囲

1. 基板及び該基板の一面に該基板の一部を突出させて形成した多数の 突起を有し、不織布又はパルプの成形体から形成されている使い捨てブラシ。

- 2. 上記突起は、その先端部から基部方向への圧縮に対し、耐えられる 最大圧縮荷重が1N以上であることを特徴とする請求の範囲第1項記載 の使い捨てブラシ。
- 3. 上記突起は、その高さが  $3 \sim 30$  mmであることを特徴とする請求の範囲第1項記載の使い捨てブラシ。
- 4. 上記突起は、その先端部に曲率半径0.5~2.5 mmの曲面を有していることを特徴とする請求の範囲第1項記載の使い捨てブラシ。
- 5. 上記成形体が、パルプモールド法により成形された成形体であることを特徴とする請求の範囲第1項記載の使い捨てブラシ。
- 6. 上記基板がシート状の基板からなり、該基板の周側部に切り込みが 設けられており、該切り込みを介して把持可能となされていることを特 徴とする請求の範囲第1項記載の使い捨てブラシ。
- 7. 上記基板は縦長形状であり、上記切り込みは、該基板の長手方向端 縁側に位置する周側部の両方に、該基板の幅方向に向けてスリット状に 設けられていることを特徴とする請求の範囲第6項記載の使い捨てブラ シ。
- 8. 上記切り込みは、十字状に3カ所設けられていることを特徴とする請求の範囲第6項記載の使い捨てブラシ。

\*. .

10. 上記保水材が、パルプと吸水ポリマーとからなり、該保水材の外

表面が、シートカバーによって被覆されていることを特徴とする請求の 範囲第 9 項記載の使い捨てブラシ。

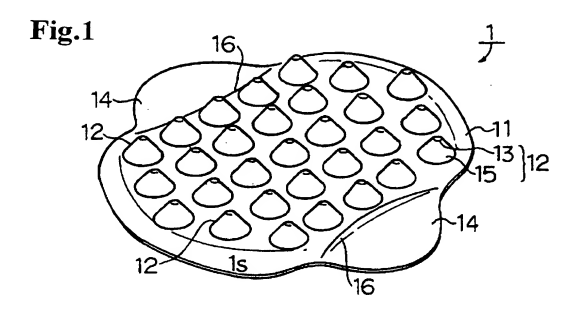


Fig.2

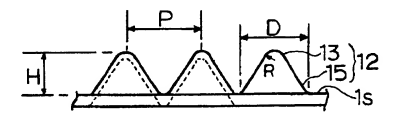
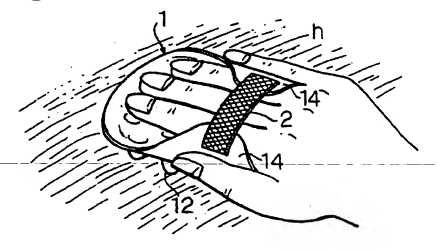


Fig.3



WO 99/62370 PCT/JP99/02690

Fig.4

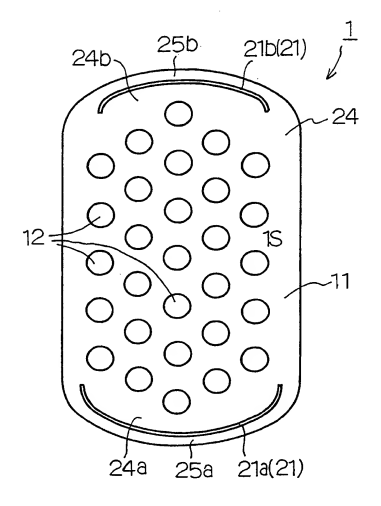
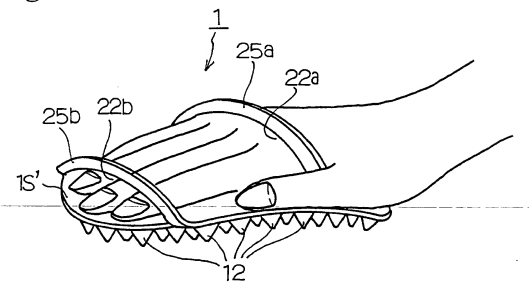


Fig.5



			•
			•
•			
			•
			, ,
		·	¥

WO 99/62370 PCT/JP99/02690

Fig.6

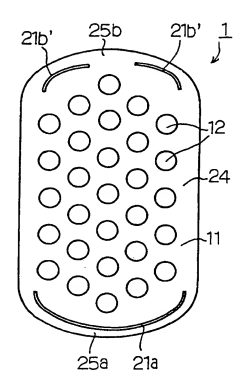
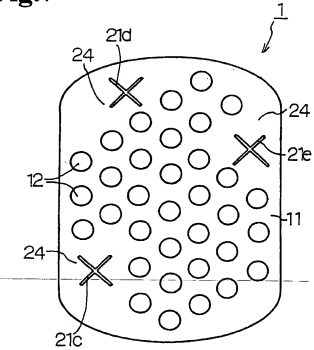


Fig.7



		,	
		,	
			,

WO 99/62370 PCT/JP99/02690

Fig.8

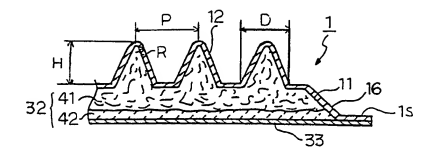


Fig.9

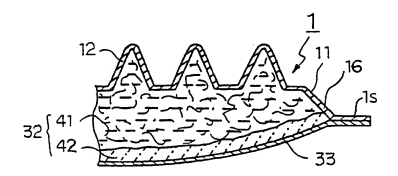
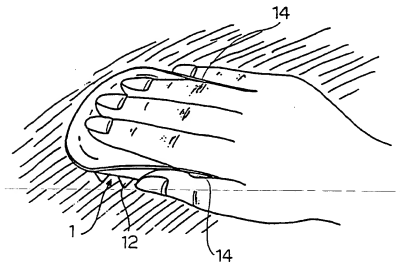


Fig.10



	Ţ		,
	*	,	
	•		
			t- /
			اختا ب

			PCT/JP	99/02690					
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 <sup>6</sup> A46B5/04								
	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC								
	B. FIELDS SEARCHED								
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.C1 <sup>6</sup> A46B1/00-17/08, A46D1/00-9/06, A45D19/00-20/52, B29C45/00-45/24, B29C45/46-45/63, B29C45/70-45/72,								
Jits Koka:	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1926-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1999 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1999								
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, w	here practicable, so	earch terms used)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT								
Category*	Citation of document, with indication, where ap		ant passages	Relevant to claim No.					
Y	JP, 10-085044, A (Kenzo Kato 7 April, 1998 (07. 04. 98) (		e)	1, 5					
Y	JP, 62-69910, U (Tadashi Tom 2 May, 1987 (02. 05. 87) (Fa	1, 5							
Y	JP, 8-27700, A (Sony Corp.), 30 January, 1996 (30. 01. 96) (Family: none)								
Y	JP, 6-278160, A (Nakayama Ko 4 October, 1994 (04. 10. 94)	5							
			!						
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fam	nily annex.						
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "T" later document published after the international filing date and not in conflict with the application but cite the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed inventions when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention or other when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention or other when the document of particular relevance; the claimed invention document of particular relevan				tion but cited to understand invention laimed invention cannot be ed to involve an inventive step laimed invention cannot be when the document is documents, such combination art					
	Date of the actual completion of the international search 7 June, 1999 (07. 06. 99)  Date of mailing of the international search report 15 June, 1999 (15. 06. 99)								
	nailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer	-						

Telephone No.

Facsimile No.



International application No.

# PCT/JP99/02690 B. (Continuation) FIELDS SEARCHED B29C45/74-45/84, B65D57/00-59/08, B65D81/00-81/16

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

# 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP99/02690

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Cl. <sup>6</sup> A46B5/04					
調査を行った最	fった分野 W小限資料(国際特許分類(I P C)) . <sup>6</sup> A 4 6 B 1 / 0 0 - 1 7 / 0 8, A 4 6 D A 4 5 D 1 9 / 0 0 - 2 0 / 5 2, B 2 9 C 4 B 2 9 C 4 5 / 4 6 - 4 5 / 6 3, B 2 9 C 4	15/00-45/24,				
日本国第 日本国纪	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの 民用新案公報 1926-1996年 公開実用新案公報 1971-1999年 登録実用新案公報 1994-1999年					
国際調査で使用	目した電子データベース (データベースの名称、	調査に使用した用語)				
C 関連する						
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きけ その関連する筋所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
Y	JP, 10-085044, A (加藤 (07.04.98) (ファミリーな	1, 5				
Y	JP, 62-69910, U(富倉正) 2. 5月. 1987 (0 2. 05. 87) (ファミリーなし)					
Y	JP, 8-27700, A (ソニー杉 6 (30.01.96) (ファミリー	株式会社)30.1月.199 -なし)	5			
Y	JP, 6-278160, A (中山コ 994 (04.10.94) (ファミ	「業株式会社) 4. 10月. 1 ミリーなし)	5			
□ C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
* 引用特も国以優日文にの際後先若献頭際はに、「P」	された文献であって、発明の原理又は理当該文献のみで発明之ちれるもの当該文献と他の1以自明である組合せにるもの					
国際調査を完	国際調査を完了した日 06.07.99 国際調査報告の発送日 15.06.99					
日本	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 郵子代用区のが関ニエ目 4 来 3 号	特許庁審査官(権限のある職員) <b>不重</b> 子 <b>? 告 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1</b>	内線 3346			

B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) B29C45/74-45/84, B65D57/00-59/08, B65D81/00-81/16

# Temp ratur -Resp nsive Liquid Chromat graphy. 2. Eff cts f Hydr ph bic Gr ups in N-Is propylacrylamide C p lymer-Modifi d Silica

Hid k Kanazawa, Yuki Kashiwase, Kazuo Yamamoto, and Yoshikazu Matsushima

Kyoritsu College of Pharmacy, 1-5-30 Shiba-koen, Minato, Tokyo 105, Japan

Akihik Kikuchi, Yasuhisa Sakurai, and Teruo Okano\*

Institute of Biomedical Engineering, Tokyo Women's Medical College, 8-1 Kawadacho, Shinjuku, Tokyo 162, Japan

We recently reported the new concept of temperatureresponsive liquid chromatography using temperatureresponsive poly(N-isopropylacrylamide)-modified surfaces as high-performance liquid chromatography media with aqueous mobile phases. Incorporation of hydrophobic sites is an important factor to improve the efficacy (selectivity and retention) of temperature-responsive chromatography. Toward this goal, we have synthesized semitelechelic copolymers of N-isopropylacrylamide (IP-AAm) and butyl methacrylate (BMA) having reactive terminal functional groups using telomerization. The lower critical solution temperatures of the copolymers shift to lower temperatures with increasing hydrophobic BMA content in the poly(IPAAm-co-BMA) relative to that of the IPAAm homopolymer. This temperature-responsive semitelechelic copolymer was grafted to the surface of (aminopropyl)silica through the reaction of activated ester-amine coupling. The polymer-modified silica was used as a column packing material. Separation of a mixture of five steroids having various hydrophobicities was investigated. Retention of steroids on poly(IPAAmco-BMA)-modified columns is increased with an increase in column temperature. The capacity factors for steroids on the copolymer-modified silica beads was much larger than that on homopolymer PIPAAm-modified columns. The capacity factor for testosterone at 50 °C was 33.8 for poly(IPAAm-co-BMA) containing 5 mol % BMA, while that for the PIPAAm homopolymer was 15.0 at the same temperature. The influence of column temperature on steroid retention behavior on copolymer-modified stationary phases was significant compared with the case of homopolymer-modified columns. Furthermore, retention times for steroids increased remarkably with increasing BMA composition. The temperature-responsive elution behavior for the steroids was strongly affected by the hydrophobicity of the grafted polymer chains on silica surfaces. Possible protein separation in temperatureresponsive liquid chromatography was explored using insulin chains A and B, and  $\beta$ -endorphin fragment 1-27. On IBc-3.2-modified silica column, these three peptides were successfully separated at 30 °C with 0.5 M NaCl aqueous solution (pH 2.1) as m bile phase. The retention times of these peptides were related to the number

of hydrophobic amino acid residues in the peptides. In the proposed chromatography system, elution of target substances is controlled only by a small change in column temperature without any further modification of the aqueous mobile phase.

Poly(N-isopropylacrylamide) (PIPAAm) exhibits thermally reversible soluble—insoluble changes in response to temperature changes across a lower critical solution temperature (LCST) at 32 °C in aqueous solution.¹ Polymer chains of IPAAm show an expanded conformation in water below the LCST due to strong hydration and change to compact forms above the LCST by sudden dehydration. PIPAAm hydrogels have been utilized for drug delivery systems,²-4 and cell culture substrata.⁵-7 PIPAAm has also been utilized in thermoresponsive bioconjugates,³-13 which can be applied in reversible bioreactor systems. Porous glass-based¹4 and polymer-based¹5.¹6 column packing materials modified with PIPAAm have been used for temperature-dependent pore size control in size exclusion chromatography, but only slight changes in solute retention were observed on these columns.

- Heskins, M.; Guillet, J. E.; James, E. J. Macromol. Sci. Chem. A 1968, 2, 1441-1445.
- (2) Bae, Y. H.; Okano, T.; Kim, S. W. J. Polym. Sci. Polym. Phys. 1990, 28, 923-936.
- (3) Yoshida, R.; Sakai, K.; Okano, T.; Sakurai, Y.; Bae, Y. H.; Kim, S. W. J. Biomater. Sci. Polym. Ed. 1991, 3, 155-162.
- (4) Yoshida, R.; Sakai, K.; Okano, T.; Sakurai, Y. J. Biomater. Sci. Polym. Ed. 1991, 3, 243–252.
- (5) Yamada, N.; Okano, T.; Sakai, H.; Karikusa, F.; Sawasaki, Y.; Sakurai, Y. Makromol. Chem., Rapid Commun. 1990, 11, 571-576.
- (6) Okano, T.; Yarnada, N.; Sakai, H.; Sakurai, Y. J. Biomed. Mater. Res. 1993, 27, 1243-1251.
- (7) Okano, T.; Yamada, N.; Okuhara, M.; Sakai, H.; Sakurai, Y. Biomaterials 1995, 16, 297-303.
- (8) Chen, G.; Hoffman, A. S. Bioconjugate Chem. 1993, 4, 509-514.
- (9) Chilkoti, A.; Chen, G.; Stayton, P. S.; Hoffman, A. S. Bioconjugate Chem. 1994, 5, 504-507.
- (10) Chen, G.; Hoffman, A. S. J. Biomater. Sci. Polym. Ed. 1994, 5, 371-382.
- (11) Stayton, P. S.; Shimoboji, T.; Long, C.; Chilkoti, A.; Chen, G.; Harris, J. M.; Hoffman, A. S. Nature 1995, 378, 472-474.
- (12) Matsukata, M.; Takei, Y.; Aoki, T.; Sanui, K.; Ogata, N.; Sakurai, Y.; Okano, T. J. Biochem. 1994, 116, 682-686.
- (13) Matsukata, M.; Aoki, T.; Sanui, K.; Ogata, N.; Kikuchi, A.; Sakurai, Y.; Okano, T. Bioconjugate Chem. 1996, 7, 96-101.
- (14) Gewehr, M.; Nakamura, K.; Ise, N.; Kitano, H. Makromol. Chem. 1992, 193, 249-256.
- (15) Hosoya, K.; Sawada, E.; Kimata, K.; Araki, T.; Tanaka, N.; Frèchet, J. M. J. Macromolecules 1994, 27, 3973-3976.
- (16) Hosoya, K.; Kimata, K.; Araki, T.; Tanaka, N.; Frèchet, J. M. J. Anal. Chem. 1995, 67, 1907-1911.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

We previously demonstrated that sible temperature-sensitive surface wettability changes a hieved on PIPAAm terminally grafted surfaces using rapid changes in grafted polymer conformation. PIPAAm-grafted surfaces are hydrophilic at lower temperatures; as temperature increases, sudden and dramatic water contact angle increases are observed, indicating increasingly hydrophobic surface properties. Temperature-responsive surface property changes for terminally grafted polymer surfaces were more rapid and significant than that seen for multipoint-grafted PIPAAm surfaces. These differences were related to differences in conformational restrictions in PIPAAm graft chains 13.17.18 grafted by different methods that influence polymer dehydration dynamics.

Recently, we proposed a new concept of temperature-responsive liquid chromatography using PIPAAm-modified silica as a column packing material. This system would be highly useful to control the function and properties of the stationary phase for HPLC by changing aqueous mobile phase temperature. An important feature is that hydrophilic—hydrophobic property changes for the stationary phase surfaces respond to external temperature changes. Therefore, solute interactions with the stationary phase surface can be altered by changing temperature of the aqueous mobile phase. The driving force for retention in this system should be hydrophobic interactions between solute molecules and grafted polymer chains on the stationary phase surface.

To enhance the selectivity and retention in temperatureresponsive liquid chromatography, it would be desirable to modulate wide ranges of hydrophilicity and hydrophobicity of stimuli-responsive stationary phase using temperature. In particular, it may be effective to introduce hydrophobic sites into the hydrophilic PIPAAm chains to improve the efficacy of the temperature-responsive liquid chromatography system. Generally, the PIPAAm LCST decreases with increasing polymer hydrophobicity,20 which enhances the dehydration of polymer chains in aqueous media. To realize this experimentally, carboxyl semitelechelic copolymers of IPAAm with butyl methacrylate (BMA) as a hydrophobic comonomer were synthesized by radical telomerization using 3-mercaptopropionic acid as telogen.<sup>21</sup> We also reported that the LCST values in PIPAAm copolymers bearing carboxyl end groups is controllable over the range of 25-45 °C with hydrophilic and hydrophobic comonomers.<sup>21</sup> It is difficult t control hydrophobic interactions between PIPAAm and hydrophobic solutes below the PIPAAm LCST. However, IPAAm copolymers with BMA increase the aggregation forces of PIPAAm chains at the LCST. This increased aggregation force for poly-(IPAAm-co-BMA) suggests the possibility of modulating hydrophobic interaction of polymer grafted on silica with eluents even below the polymer LCST.

In the present paper, we prepared poly(IPAAm-co-BMA)-modified silica as column packing materials to modulate hydrophobic interaction of hydrophobic steroids with polymer-modified

(17) Takei, Y. G.; Aoki, T.; Sanui, K.; Ogata, N.; Sakurai, Y.; Okano, T.

stationary phases evaluation between temperature. In this paper, we succeeded in enhancing the separation efficacy of hydrophobic substances using temperature-responsive liquid chromatography over a wide temperature range (5–50 °C). Possible application of this temperature-responsive liquid chromatography systems was explored for peptide separation using aqueous mobile phase.

### **EXPERIMENTAL SECTI N**

Materials. All procedures for reagent purification and polymer systheses were performed in a ventilated draft chamber to avoid inhaling toxic materials.

N-Isopropylacrylamide (IPAAm; Kodak, Rochester, NY) was purified by recrystallization from a toluene-hexane mixture and dried at room temperature in vacuo. BMA obtained from Wako Pure Chemicals (Osaka, Japan) was distilled under reduced pressure and the fraction boiling at 61 °C (5 mmHg) was used. 3-Mercaptopropionic acid (MPA; Wako Pure Chemicals) was distilled under reduced pressure and the fraction boiling at 95 °C (5 mmHg) was used. 2,2'-Azobisisobutyronitrile (AIBN), N,Ndimethylformamide (DMF), ethyl acetate (EtOAc), and dioxane were obtained from Wako Pure Chemicals and purified by conventional methods. N.N-Dicyclohexylcarbodiimide (DCC) and N-hydroxysuccinimide (SuOH) were purchased from Wako Pure Chemicals. (Aminopropyl) silica (averaged diameter of 5 µm, pore size 120 Å) was purchased from Nishio Kogyo (Tokyo, Japan). Sulfosuccinimidyl-4-O-(4,4'-dimethoxytrityl) butyrate (s-SDTB) was obtained from Pierce (Rockford, IL). Hydrocortisone and hydrocortisone acetate were purchased from Wako Pure Chemicals. Prednisolone, dexamethasone, testosterone, bovine insulin chain A (oxidized) (Gly-Ile-Val-Glu-Gln-CysSO<sub>3</sub>-CysSO<sub>3</sub>-Ala-Ser-Val-CysSO<sub>3</sub>-Ser-Leu-Tyr-Gln-Leu-Glu-Asn-Tyr-CysSO<sub>3</sub>-Asn), human β-endorphin fragment 1-27 (Tyr-Gly-Gly-Phe-Met-Thr-Ser-Glu-Lys-Ser-Gln-Thr-Pro-Leu-Val-Thr-Leu-Phe-Lys-Asn-Ala-Ile-Ile-Lys-Asn-Ala-Tyr), and bovine insulin chain B (oxidized) (Phe-Val-Asn-Gln-His-Leu-CysSO<sub>3</sub>-Gly-Ser-His-Leu-Val-Glu-Ala-Leu-Tyr-Leu-Val-CysSO<sub>3</sub>-Gly-Glu-Arg-Gly-Phe-Phe-Tyr-Thr-Pro-Lys-Ala) were from Sigma Chemicals (St. Louis, MO).

Milli-Q grade water was used for preparation of sample solutions. Other reagents and solvents were commercially obtained and used without further purification.

Copolymerization Procedure. Semitelechelic IPAAm copolymers were prepared by radical telomerization of IPAAm and BMA in DMF using MPA as telogen, as reported in previous papers.<sup>21,22</sup> Typical procedures were as follows: IPAAm (0.22 mol) and BMA (2.2 mmol) were dissolved in DMF (50 mL). AIBN (0.88 mmol) and MPA (6.25 mmol) were used as an initiator and a chain transfer agent, respectively. The reaction mixture was degassed by subjecting to freeze-thaw cycles, and the ampule containing the monomer solution was sealed under reduced pressure. The reaction proceeded at 70 °C for 5 h. After the reaction solution was concentrated by evaporation, the reactant was poured into diethyl ether to precipitate the polymers. The polymer was further purified by repeated precipitation from tetrahydrofuran (THF) into diethyl ether. The molecular weight of the polymers was determined by end group titration with standardized 0.01 M NaOH using phenolphthalein as an indicator. Proton NMR spectra were recorded for CDCl<sub>3</sub> solutions of the copolymers on a spectrometer operating at 500 MHz frequency

Macromolecules 1994, 27, 6163-6166.
(18) Yoshida,-R.;-Uchida,-K.;-Kaneko, Y.; Sakai, K.; Kikuchi,-A.;-Sakurai,-Y.;-Okano, T. Nature 1995, 374, 240-242.

<sup>(19)</sup> Kanazawa, H.; Yamamoto, K.; Matsushima, Y.; Takai, N.; Kikuchi, A.; Sakurai, Y.; Okano, T. Anal. Chem. 1995, 68, 100-105.

<sup>(20)</sup> Taylor, L. D.; Cerankowski, L. D. J. Polym. Sci., Polym. Chem. 1975, 13, 2551-2570.

<sup>(21)</sup> Takei, Y. G.; Aoki, T.; Sanui, K.; Ogata, N.; Okano, T.; Sakurai, Y. Bioconjugate Chem. 1993, 4, 341-346.

<sup>(22)</sup> Takei, Y. G.; Aoki, T.; Sanui, K.; Ogata, N.; Okano, T.; Sakurai, Y. Bioconjugate Chem. 1993, 4, 42-46.

THIS PAGE BLANK (USPTU)

(JMN-A500, JEOL, Tokyo, Japan) to determine the polymer composition. Copolymer was abbreviated as In where I represents IPAAm, B is BMA, c denotes the terminal carboxyl end, and X is the BMA content in the copolymer in mole percent determined from NMR analysis.

Transmittance Measurements. LCSTs of IPAAm copolymers were determined by measuring the optical transmittance of copolymer aqueous solutions. The optical transmittance of the copolymer solution (5 mg/mL) at various temperatures was measured at 500 nm using a UV/visible spectrophotometer (UV-240, Shimadzu, Kyoto, Japan). The temperature of the observation cell was controlled by a Lauda RCS-20D water bath with a deviation of  $\pm 0.02$  °C. LCST values for each copolymer was defined as the temperature where 50% optical transmittance of copolymer aqueous solutions was observed. Cloud points for copolymers was measured on a CPM-100 (Asahi Instrument Industry, Tokyo, Japan). Rates of heating and cooling for the sample cells were adjusted to 1 °C/min, and cloud points were measured at 600 nm.

Modification of (Aminopropyl)silica with IBc Copolymers. Modification of (aminopropyl)silica with IPAAm copolymers by activated ester—amine coupling was carried out via the same procedure as described in the previous reports. <sup>14,19</sup> Briefly, terminal carboxyl groups on the IBc copolymers were activated with SuOH using DCC in EtOAc at 4 °C for 2 h, followed at 25 °C for 12 h. After the removal of precipitated N,N-dicyclohexylurea (DCU) by filtration, activated IBc was recovered from dry diethyl ether. The succinimidyl group at the chain end was identified by IR spectrum at 1780 cm<sup>-1</sup> and an ultraviolet absorption at 260 nm in NH<sub>4</sub>OH.<sup>23</sup>

To modify (aminopropyl) silica using active esterified IBc, 3 g of (aminopropyl) silica was mixed to IBc in dioxane solution (1.5 g/50 mL) and stirred overnight at 25 °C. This procedure was repeated three times, and the resulting copolymer-modified silica was washed with 500 mL of methanol, 1000 mL of distilled water, and 500 mL of Milli-Q grade water, consecutively. IBc-modified silica beads were then dried under vacuum. Under this modification process, 65–75% of amino groups on silica (180  $\mu$ mol/g of silica) were reacted with IBc copolymers as estimated by using s-SDTB.<sup>24</sup>

Temperature-Responsive Elution Analyses for Steroids. The polymer-grafted silica support was packed into a stainlesssteel column (150 mm  $\times$  4.6 mm i.d.). The column was connected to an HPLC system (Hitachi Model L-6200 intelligent pump, L-4000 UV monitor, D-2500 data processor). A mixture of the steroids in water was used to produce the chromatograms. The concentration of each steroid was as follows: 101 µg/mL for hydrocortisone, 7 µg/mL for hydrocortisone acetate, 166 µg/mL for prednisolone, 61  $\mu$ g/mL for dexamethasone, 27  $\mu$ g/mL for testosterone, and 13  $\mu$ g/mL for benzene. For temperatureresponsive peptide elution analyses, the mixture of 1 mg/mL of each peptide was used. Analyses of mixed solutions were performed on temperature-responsive polymer-modified silica packed columns using Milli-Q water as a mobile phase. Elution behavior for the steroids was monitored at 254 nm at a flow rate of 1.0 mL/min at various temperatures thermostated with a water bath (Lauda RCS-20D) within a deviation of ±0.02 °C.

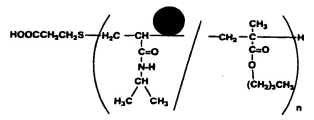


Figure 1. Structure of poly(IPAAm-co-BMA) copolymer (IBc-X).

Table 1. Analysis of Poly(IPAAm-co-BMA) (IBc-X) Copolymers Having a Semitelechelic Carboxyl Group Functionality

	mole fraction of BMA (mol %)			LCST	cloud point <sup>d</sup>
code	in feed	obsd <sup>a</sup>	mol wtb	(°C)	(°C)
IBc-0 (PIPAAm)	0	0	4300	32	32.0
IBc-0.6	1.0	0.6	6300	30	29.9
IBc-1.9	3.0	1.9	6700	23	26.5
IBc-3.2	5.0	3.2	6300	20	24.6

<sup>a</sup> Determined by <sup>1</sup>H NMR analyses. <sup>b</sup> Number-averaged molecular weight determined by end group titration. <sup>c</sup> LCST determined by transmittance measurement at 500 nm. <sup>d</sup> Cloud point measured on CPM-10 with a heating rate of 1 °C/min.

Capacity factors, k', for each steroid at a given temperature were determined using the following equation:

$$k' = (t_R - t_0)/t_0$$

where  $t_0$  is the retention time (in min) of deuterium oxide (D<sub>2</sub>O) and  $t_R$  is the retention time for substances.

## **RESULTS AND DISCUSSION**

Characterization of IPAAm Copolymers and Their Solubility Changes in Water. Poly(IPAAm-co-BMA) (IBc) copolymers with single-terminal carboxyl groups of different compositions were synthesized by radical telomerization using MPA as a chain transfer agent (telogen) at 70 °C in DMF. Figure 1 shows the structure of semitelechelic IBc copolymers. IBc composition was determined from ¹H NMR spectra in CDCl<sub>3</sub> solutions.<sup>21</sup> The mole fraction of BMA in IBc was calculated by comparing the peak area of the singlet at 0.90 ppm arising from terminal methyl protons of the butyl side chains with the area of the singlet at 4.01 ppm, attributed to the resonance of the methine proton from isopropyl groups. Table 1 summarizes the results of the copolymerization of IPAAm with BMA.

Figure 2 shows the temperature-dependent optical transmittance changes for IBc copolymers at 0.5 wt % aqueous solutions with various BMA compositions. LCST values for IBc copolymers are also indicated in Table 1. The LCST values for IPAAm polymers with carboxyl end groups can be regulated by the amount of hydrophobic comonomer, BMA. IBc copolymers all showed lower LCSTs than that for homogeneous PIPAAm. PIPAAm exhibits its LCST at 32 °C, while LCSTs shift from 32 to 20 °C with increase in the mole fraction-of BMA over-a-range of 0.6-3.2 mol % in the copolymer. Although distinct LCSTs are observed for all IBc copolymers, the transitions become less sharp for the copolymer with higher BMA content. As BMA content in the copolymer increases, hydrophobic BMA molecules interrupt the IPAAm sequences, disrupting any segmental cooperative

<sup>(23)</sup> Miron, T.; Wilchek, M. Anal. Chem. 1982, 126, 433-435.

<sup>(24)</sup> Gaur, R. K.; Gupta, K. C. Anal. Biochem. 1989, 180, 253-258.

THIS PAGE BLANK (USPIU)

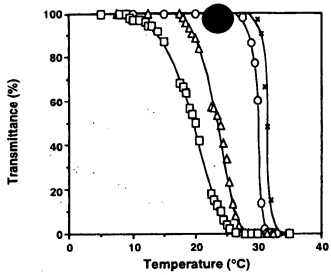


Figure 2. Temperature-dependent optical transmittance changes for IPAAm (co)polymer solutions with various BMA compositions: (×), PIPAAm; (Ο), IBc-0.6; (Δ), IBc-1.9; (□), IBc-3.2.

effects in temperature-dependent dehydration upon temperature increase. This affects the decreased temperature sensitivity with increasing BMA composition in IBc copolymers. To obtain IPAAm copolymers with rapid temperature responses, we chose copolymers with less than 5 mol % BMA.

Temperature-Responsive Chromatography for Hydrophobic Steroids. In an attempt to introduce hydrophobic sites into PIPAAm-modified supports, poly(IPAAm-co-BMA)-grafted silica was prepared and packed into columns. The immobilization reaction involved amide bond formation between the carboxyl end group in IBc copolymers and surface amino groups on the (aminopropyl) silica support using an activated ester—amine coupling reaction. This immobilization strategy is the same as reported previously. 14,19

Temperature-responsive elution behavior was monitored by absorption at 254 nm using steroids with different hydrophobic properties in an aqueous mobile phase. We have reported that hydrophobic interactions between steroids and temperatureresponsive surfaces is modulated by temperature due to hydrophilic-hydrophobic alterations of the solid surface. 19 Retention of steroids on PIPAAm-modified stationary phases is remarkably increased as the column temperature is raised. For the copolymermodified silica support, the column temperature also influenced the retention of steroids. Figures 3-5 show chromatograms of the steroids on IBc-modified columns with different BMA compositions at 5, 30, and 50 °C, respectively. An increase in column temperature results in retarded retention times for steroids on IBc-modified columns as compared to the chromatograms shown in Figures 3-5. BMA content in IBc copolymers also affected steroid retention time, and longer steroid retention times were observed on IBc columns with higher BMA content at any given temperature. At 5 °C, where all copolymer modifiers exist in expanded conformations, sufficient resolution of steroids was not achieved on IBc-modified columns, especially for IBc-0 (PIPAAm) and IBc-0.6 (four types of steroids are not resolved). With increasing BMA content in the copolymer, however, sharp peaks are observed on IBc-3.2 (Figure 3D). As temperature is increased to 30 °C, baseline resolution of steroids was achieved for all IBc copolymer modified columns (Figure 4B-D), while steroids are

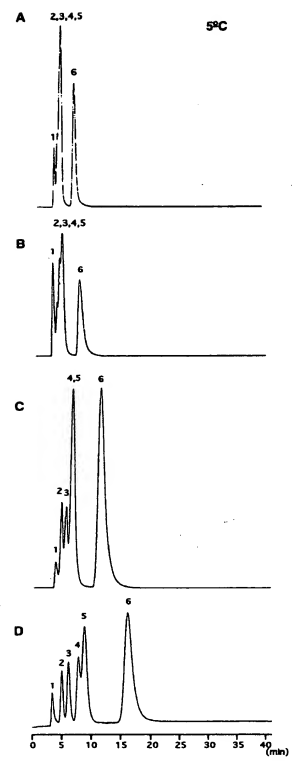


Figure 3. Chromatograms of the steroids on (A) PIPAAm-, (B) IBc-0.6-, (C) IBc-1.9-, and (D) IBc-3.2-modified HPLC columns at 5 °C with Milli-Q water as a mobile phase. Peaks (1) benzene, (2) hydrocortisone, (3) prednisolone, (4) dexamethasone, (5) hydrocortisone acetate, and (6) testosterone.

not completely resolved on the IBc-0 (pure PIPAAm) column (Figure 4A). With reference to the LCST of PIPAAm (Figure 2 and Table 1), PIPAAm-modified surface should be hydrophilic at 30 °C; this might be a reason for poor resolution of steroids on

THIS PAGE BLAN

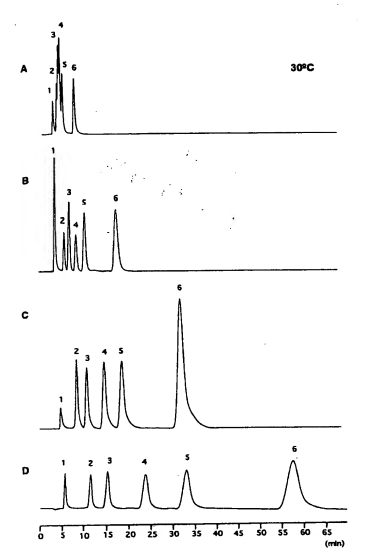


Figure 4. Chromatograms of the steroids on (A) PIPAAm-, (B) IBc-0.6-, (C) IBc-1.9-, and (D) IBc-3.2-modified HPLC columns at 30 °C with Milli-Q water as a mobile phase. Peak numbers in the figure are the same as in Figure 3.

PIPAAm column at 30 °C. At 50 °C, the baseline resolution for the steroid separation was achieved for all polymer-modified columns including PIPAAm, with larger retention of steroids observed on columns with higher BMA content.

Table 2 summarizes the capacity factors, k', for steroids on IBc copolymer-modified columns at various temperatures. The k' values for each steroid were higher on IBc columns when compared with those on PIPAAm (IBc-0) at each temperature, except IBc-0.6 at 5 °C. As BMA content in the IBc copolymer increased from 0.6 to 3.2 mol %, capacity factor values for steroids dramatically increased at a given temperature. For example, k' values for testosterone at 5 °C were 2.45 for IBc-0.6 and 7.81 for IBc-3.2 and increased from 18.5 to 33.8 with increasing BMA content from 0.6 to 3.2 mol % in the copolymer at 50 °C. It should be noted that retention behavior of steroids could be altered on surfaces with only 0.6 mol % hydrophobic BMA in the copolymer.

Figure 6 shows the temperature-dependent capacity factor changes for steroids on the IBc-3.2 column. It is apparent from this figure that the capacity factors for steroids greatly increase

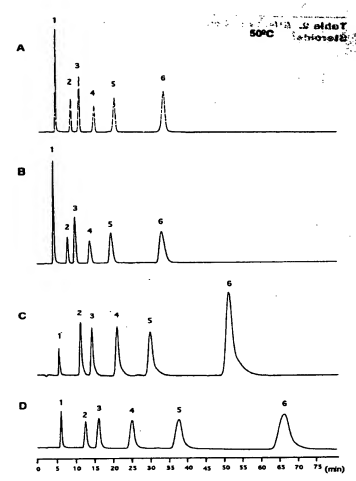


Figure 5. Chromatograms of the steroids on (A) PIPAAm-, (B) IBc-0.6-, (C) IBc-1.9-, and (D) IBc-3.2-modified HPLC columns at 50 °C with Milli-Q water as a mobile phase. Peak numbers in the figure are the same as in Figure 3.

with increasing temperature. In our previous paper, 19 we showed that the capacity factors for steroids significantly increased above the PIPAAm transition temperature. This was the same case for IBc-3.2. It is explained by the increased hydrophobic interaction between hydrophobic steroids and hydrophobized surfaces of IBc-3.2 due to the dehydration of IBc-3.2 molecules above this transition temperature. As can be seen in Figure 6, increased capacity factors for steroids on IBc-3.2 are observed even below 20 °C, below which the IBc-3.2 molecule changes its conformation to a hydrated, expanded form. On PIPAAm surfaces, however, only a small change in capacity factors of steroids are seen below the PIPAAm LCST. In the case of IBc copolymers, hydrophobic BMA components dispersed within the hydrated IPAAm sequences enhance the hydrophobic interaction with hydrophobic substances even under the condition where IBc molecules on silica surfaces exist in hydrated and expanded conformations. This could result in increased capacity factors for IBc columns below their-transition temperatures. It may also be plausible that the presence of hydrophobic BMA disturbs hydration of adjacent IPAAm units, resulting in increased hydrophobic interactions between the IBc stationary phase and hydrophobic steroids.

Partition coefficients, P, for the substances in an octanol—water system are known to represent the relative order of hydrophobic-

THIS PAGE BEARING ....

tt

steroids (log P value<sup>a</sup>))

		,,,							
column temp (°C)	column code	benzene (-)	hydrocortisone (1.61)	prednisolone (1.62)	dexamethasone (1.83)	hydrocortisone acetate (2.30)	testosterone (3.32)		
5	IBc-0	0.42	0.75	0.95	1.17	1.23	2.81		
	IBc-0.6	0.26	0.64	0.82	0.96	1.08	2.45		
	IBc-1.9	0.63	1.16	1.54	2.00	2.12	4.55		
	IBc-3.2	0.63	1.75	2.50	3.48	3.77	7.81		
	ODS <sup>b</sup>	6.27	12.6	12.4	18.7	20.8	44.4		
30	IBc-0	0.42	0.75	0.95	1.17	1.23	2.81		
	IBc-0.6	0.54	1.62	2.17	2.90	3.81	7.17		
	IBc-1.9	1.00	2.75	3.77	5.60	7.47	13.6		
	IBc-3.2	1.63	4.58	6.28	10.6	16.1	28.9		
	ODS <sup>b</sup>	5.18	4.19	4.10	5.52	6.30	12.8		
50	IBc-0	1.11	3.04	4.02	5.89	8.42	15.0		
30	IBc-0.6	1.24	3.48	4.63	7.02	10.3	18.5		
	IBc-1.9	1.58	4.38	5.82	8.91	13.1	23.3		
	IBc-3.2	1.96	5.55	7.43	12.2	18.6	33.8		

a log P values from ref 25. b ODS column (Hitachi gel 3056, 150 mm × 4.0 mm i.d.); eluent, 50% aqueous methanol.

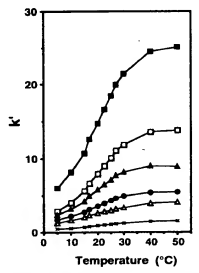


Figure 6. Changes in capacity factors for five steroids and benzene on IBc-3.2-modified silica supports over a variety of column temperatures: (x), benzene; (△), hydrocortisone; (●), prednisolone; (△), dexamethasone; (□), hydrocortisone acetate; (■), testosterone.

ity. The log P values for the steroids are shown in Table 2. The order of their separation on temperature-responsive polymer-modified columns depends on the hydrophobicities of the steroids, corresponding with the increasing order of the log P values. In other words, steroids with higher hydrophobicities show longer retention times on IBc-modified columns at a given temperature. The data shown indicate that the driving force for retention of steroids is the hydrophobic interactions between the solute molecules and polymer chains on the silica surface.

Figure 7 shows the van't Hoff plots for steroids with a variety of hydrophobicity values on the IBc copolymer-modified columns. Generally, the plots should be linear for a normal chromatographic process on commercially available reversed phase columns under conditions where the retention mechanism is constant. On temperature-responsive copolymer-modified columns, however,

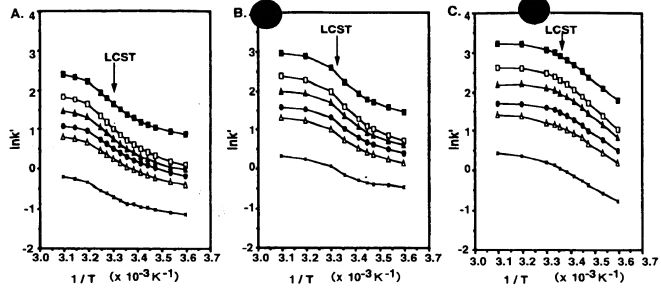
the deviation from linearity was found between ln k' values and reciprocal temperature (1/T). These discontinuities in the plots suggest phase transitions of surface-grafted IBc molecules. LCSTs of IBc copolymers shift to lower temperature as the mole fraction of BMA increases. This can be seen in Figure 2, which should reflect the phase transition of the copolymer on the surface. Interestingly, the slope of the van't Hoff plots on the copolymer column is negative, which is opposite to that on the normal chromatography system. As reported previously, 19 this can be explained by the increased interaction forces between steroids and hydrophobized stationary phases with temperature.

Chromatographic characteristics of the copolymer-modified silica stationary phases were compared with those of commonly used (octadecyl)silica (ODS) stationary phase. An attempt was made to evaluate the k' values of the steroids on an ODS column (Hitachi gel 3056, 150 × 4.0 mm i.d.) using same conditions as that used for IBc copolymer-modified columns. None of these steroids was eluted from the column over a 2-h period with Milli-Q water as a mobile phase. To separate the same steroids on an ODS column, it was necessary to use organic solvents, such as methanol, and acetonitrile, mixed with an aqueous mobile phase to change the mobile phase polarity. In reversed phase HPLC using ODS columns, chromatographic separation selectivity is primarily controlled by changing the polarity of the mobile phase and not by the column temperature. The capacity factors of steroids on ODS columns decrease as the column temperature increases. The capacity factors of benzene and steroids used in this experiment are listed in Table 2. These values were evaluated on ODS column with 50% aqueous methanol as mobile phase at 5 and 30 °C. Decreased k' values are apparent for ODS columns by changing the column temperature from 5 to 30 °C. In contrast, columns packed with IBc copolymer-modified silica showed increased k' values with temperature, indicating increased interaction between steroids and temperature-responsive stationary phases.

As discussed in the previous section, our proposed temperature-responsive chromatography can be used with an aqueous mobile phase without mixing any organic solvents. For protein separations and purification, this characteristic might be an advantage because denaturation of proteins using organic solvents

<sup>(25)</sup> Hansch, C., Leo, A., Hoekman, D., Edsa Exploring QSAR—Hydrophobic, Electronic, and Steric Constants; ACS Professional Reference Book; American Chemical Society; Washington, DC, 1995.

THIS PACE BLANK , user



igure 7. The van't Hoff plots for steroids on copolymer-modified HPLC columns: (A) IBc-0.6, (B) IBc-1.9, and (C) IBc-3.2. The symbols in ie figure are the same as in Figure 6.

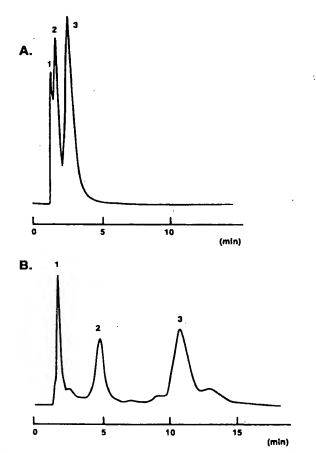


Figure 8. Chromatograms of the mixture of insulin chain A, i-endorphin fragment 1-27, and insulin chain B on the IBc-3.2nodified column using 0.5 M NaCl aqueous solution (pH 2.1) as a nobile phase at (A) 5 and (B) 30 °C. Peaks: (1) insulin chain A, (2) i-endorphin fragment 1-27, and (3) insulin chain B.

o separate proteins is likely, resulting in decreased bioactivity of he separated proteins. To explore the possibility of temperatureesponsive chromatography in peptide separation, mixture solutions of three peptides were applied to IBc-3.2 columns with changing temperature. Figure 8 shows separation of the mixture of bovine insulin chain A, human  $\beta$ -endorphin fragment 1-27, and bovine insulin chain B on the IBc-3.2-modified silica column. Chromatograms were obtained using 0.5 M NaCl aqueous solution (pH 2.1) as a mobile phase. Three peptides, consisting of 21-30 amino acid residues, were not separated at 5 °C (below the LCST of IBc-3.2). As the column temperature was raised to 30 °C, the three peptides were well-resolved. When we compared amino acid sequences for the three peptides, the number of relatively hydrophobic amino acid residues (leucine, isoleucine, phenylalanine, tryptophan, tyrosine, valine) increased in the order of insulin chain A <  $\beta$ -endorphin fragment 1-27 < insulin chain B, which corresponds directly to their respective retention times. As discussed above, hydrophobic interactions are a primary separating force between solute and an IBc-modified surface. The hydrophobic nature of these peptides, therefore, has primarily influenced the retention behavior of these peptides.

These results demonstrate that stationary phases prepared through conjugation of IPAAm copolymers onto silica are useful in high-performance liquid chromatography not only for steroids but also for peptide and protein separations. In such separations, retention on the supports is considered to occur through hydrophobic interaction between protein and polymer chains. Other polypeptide and protein separations using temperature-responsive chromatography are currently in progress in our laboratory.

# CONCLUSIONS

Hydrophobic BMA was incorporated into semitelechelic PI-PAAm through radical telomerization, and the resulting copolymers were used as modifiers of an (aminopropyl) silica stationary phase for temperature-responsive chromatography. By altering copolymer composition, we can control the LCST and thus the surface hydrophobicity of the stationary phases. Changes in the BMA content and corresponding hydrophilic-hydrophobic surface properties resulted in subsequent changes in elution time for substances using temperature-responsive chromatography.

THIS PAGE BLANK USPIU

With increasing BMA content in the plymers, increased the IBc copolymerhydrophobic interaction between solutes grafted surfaces of the stationary phases was observed even at temperatures below their LCST. We have succeeded in demonstrating reversed phase HPLC-like separation selectivity of many steroids by simply changing column temperature with pure water as a mobile phase. Temperature-responsive chromatography would be highly useful for peptide and protein as well as steroid separation. The described copolymer-modified stationary phase is able to separate solutes without the use of organic solvents. This has advantages in (1) maintaining biological activity for peptides and proteins, (2) environmental impact (reduced pollution by organic solvents), and (3) reducing reagent costs for a preparation of mobile phase.

ACKN WLEDGN

The authors expressive in appreciation to Professor David W. Grainger, Colorado State University, for his valuable discussions on this research. Part of this work was supported by the Ministry of Education, Science, Sports and Culture Japan (Grant 07408030), and by Kumagai Foundation for Science and Technology.

Received for review October 4, 1996. Accepted December . 12, 1996.\*

# AC961024K

Abstract published in Advance ACS Abstracts, February 1, 1997.

THIS PAGE BLANK USPTO



JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY A

Journal of Chromatography A, 776 (1997) 75-80

# Effect of temperature upon the chromatography of proteins on porous glass, chemically coated with N-isopropylacrylamide copolymer

A.E. Ivanov\*, L.S. Zhigis, E.V. Kurganova, V.P. Zubov

Shemyakin and Ovchinnikov Institute of Bioorganic Chemistry, Miklukho-Maklaya 16/10. 117871. V-437 Moscow, Russian Federation

# Abstract

Wide-pore glass chemically coated with a copolymer of N-isopropylacrylamide (NIPAA) and N-hydroxyethylacrylamide (70:30) was studied as a weak-hydrophobic sorbent for chromatography of proteins. The temperature dependence of the lysozyme chromatographic retention points to the maximum near a lower critical solution temperature of the copolymer (LCST, 41°C). Nevertheless,  $\log k'$  vs.  $[(NH_4)_2SO_4]$  plots found for lysozyme at 25°C and 45°C are only slightly different and indicate almost zero free energies of interaction between the protein and the copolymer in 0.01 M potassium phosphate solution, pH 7.5. No temperature-modulated desorption of immunoglobulin G adsorbed to the copolymer-coated glass at 45°C was observed when cooling the column to 30°C. Changes in protein interactions with the polymer grafts are apparently too weak to ensure an effective control of protein adsorption with temperature shift near LCST. © 1997 Elsevier Science B.V.

Keywords: Polyisopropylacrylamide sorbents; Stationary phases; Phase transitions; Temperature effects; Proteins

# 1. Introduction

Poly(N-isopropylacrylamide) displays a lower critical solution temperature (LCST) within the range 32 to 34°C in water [1,2]. Cross-linked gels of copolymerized N-isopropylacrylamide (NIPAA) undergo a volume phase transition under the same conditions [3,4]. Thermoresponsive properties make these materials promising for preparation of temperature-modulated bioconjugates [5], biosorbents [6,7] and supports for cell cultivation [8,9]. Although many applications of NIPAA for the above purposes are known and many grafting techniques proposed, only a few studies of poly(NIPAA)-coated inorganic sorbents and their interaction with proteins have been carried out [7,10].

Porous glass chemically modified with poly-(NIPAA) was studied as a support for gel permeation chromatography of dextrans. Their elution volumes strongly depended on temperature near 30°C, perhaps due to a change of effective porosity of the bonded phases [10]. Narrow-pore glass (pore diameter of 156 Å) grafted with longer poly(NIPAA) molecules  $(M_r, 3.4 \cdot 10^3)$  displayed a stronger effect on the elution behaviour of dextrans than wide-pore glass (408 Å). Pressumably, transition of the endgrafted poly(NIPAA) chains from coils to globules might enhance the internal pore volume of the particles accessible to dextran penetration.

Poly(NIPAA)-grafted silica gel was prepared by coupling the NIPAA oligomer (n < 14), bearing a primary amino group at the end of its chain, to the glutaraldehyde-activated carrier [7]. After reduction of—the—residual—aldehydes—to—alcohols—by—sodium—

<sup>\*</sup>Corresponding\_author.\_\_

THIS PAGE BLANK WER

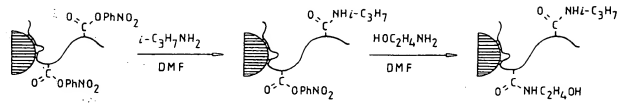


Fig. 1. Synthesis of isopropyl-PA-glass from the carrier chemically coated with poly(p-nitrophenyl acrylate).

borohydride, the prepared sorbent bound bovine  $\gamma$ -globulin in 0.067 M phosphate solution (pH 7) at 37°C and 62% of the adsorbed protein was released into the same solution at 24°C, presumably due to the diminished hydrophobic interactions. Incomplete protein desorption was ascribed by the authors to its denaturation proceeding in contact with poly-(NIPAA) at 37°C.

This paper describes preparation of porous glass chemically coated with NIPAA copolymer. The synthetic route includes chemisorption of poly(pnitrophenyl acrylate), PNPA, (a reaction studied by us previously [11]), followed by amidation of the reactive esters with isopropylamine (see Fig. 1). The n-butyl group containing analogous sorbent, was prepared for comparison. Both the sorbents have a weak-hydrophobic character, partially investigated by us elsewhere [12]. The present study is aimed at registering changes in elution behaviour of standard proteins induced by thermal phase transition in the polymer coating of the stationary phase. It seems interesting to outline distinctions between the protein adsorption below and above LCST and thereby to better understand the mechanism of poly(NIPAA) interaction with proteins.

# 2. Experimental

Wide-pore glass MPS-2000 VGKh (mean pore diameter 2000 Å, particle size 0.16-0.31 mm) was purchased from GOZ VNII NP (N. Novgorod, Russia). Isopropylamine was from Riedel-de Haen, Seelze, Germany. Ammonium sulfate, potassium dihydrogen phosphate, potassium hydroxide and dimethylformamide (DMF), all analytical grade, were provided by Reakhim, Moscow, Russia; lyso-

zyme and immunoglobulin G were from Serva, Heidelberg, Germany.

Poly(p-nitrophenyl acrylate), PNPA,  $\bar{M}_{\rm w} = 46\,200$ ,  $\bar{M}_{\rm w}/\bar{M}_{\rm n} = 3.4$  was synthesized by radical polymerization of the monomer as described in Ref. [11].

Weak-hydrophobic sorbent coated with copolymer of NIPAA, isopropyl-PA-glass was prepared from the wide-pore glass chemically coated with PNPA (PNPA-glass) [11] as follows. 5 g of PNPA-glass (the ester group content of 184 µmol/g or ca. 6 µmol/ m<sup>2</sup>) was added to the solution of isopropylamine (260 µl, 3-molar excess of amine) in 25 ml DMF. The reaction was allowed to proceed for 1 week at room temperature, then the second portion of isopropylamine was added and the reaction mixture was incubated in a water bath at 80°C for 2 h. 70% of p-nitrophenyl esters were substituted by isopropylamine as estimated by photometric assay of p-nitrophenol ( $\lambda_{\text{max}} = 400 \text{ nm}, \epsilon = 15 300 \text{ M}^{-1}$ cm<sup>-1</sup>), the product of the reaction. The residual esters were amidated by adding ethanolamine (1 ml) during overnight incubation at room temperature. The prepared sorbent was washed by distilled water and stored as a wet cake at 8°C. The glass sorbent with N-butylpolyacrylamide coating was prepared as described in Ref. [12].

To prepare a water-soluble copolymer of N-iso-propylacrylamide, co(NIPAA), 30 mg of PNPA was dissolved in dimethylformamide (1 ml), then a 3-molar excess of isopropylamine (50  $\mu$ l) was added to the solution and left for overnight at room temperature. The second portion of isopropylamine (50  $\mu$ l) was then added and the reaction mixture incubated in water bath at 70°C for 2 h. 70% of p-nitrophenyl—groups—were—substituted—by —isopropylamine, as estimated by photometric assay of p-nitrophenol ( $\lambda_{\text{max}} = 400$  nm,  $\epsilon = 15\,300$  M<sup>-1</sup> cm<sup>-1</sup>), the product of the reaction. The residual

Bic 10 tru IRfor the ml sar but

est

µl Th mc ma

am
elu
use
nm
l
tioi
PA
(pl
tem
the

solu regr trat US.

1

*3.1.* 

acry

3. }

projition ban cm in is sort and abset the The

THIS PAGE BLANK WEFT.

esters were amidated by adding ethanolamine (250 µl) during overnight incubation at room temperature. The prepared copolymer was separated from low-molecular-mass compounds by gel-permeation chromatography on a 44×1.5 cm column packed with Bio-Gel P6 (Bio-Rad Labs., USA), equilibrated with 10 mM NH<sub>4</sub>HCO<sub>3</sub>, and then lyophilized. IR spectrum of the copolymer was registered by a Shimadzu IR-435 apparatus (Japan).

Hydrophobic-interaction chromatography was performed on  $9 \times 1$  cm glass columns, equipped by thermostatted water jackets at a flow-rate of 0.5-0.7 ml/min controlled by peristaltic pumping. A 1 mg sample of lysozyme in 0.5 ml of 0.01 M phosphate buffer (pH 7.5), containing varied concentrations of ammonium sulfate, was applied to the column and eluted with the same solution. LKB Uvicord II was used for detection of absorbing fractions ( $\lambda = 280$  nm) during chromatography.

Effect of temperature on chromatographic retention of lysozyme on isopropyl-PA-glass and butyl-PA-glass was studied in 0.01 M phosphate buffer (pH 7.5), containing 1.5 M ammonium sulfate at temperatures from 7°C to 55°C, controlled by a U1 thermostat (VEB MLV, Germany).

Dynamic light scattering by co(NIPAA) aqueous solutions (15 mg/ml) at various temperatures was registered by a laser light scattering analyser, registration angle 90°, model N4SD, Coulter Electronics, USA.

# 3. Results and discussion

# 3.1. Characterization of the NIPAA copolymer

Fig. 2 shows IR spectra of poly(p-nitrophenyl acrylate), PNPA and copolymer of N-isopropylacrylamide, co(NIPAA), prepared by amidation of PNPA by N-isopropylamine. Strong absorbance of p-nitrophenyl ester group carbonyl (1760 cm<sup>-1</sup>) presented in PNPA spectrum can not be found in the spectrum of co(NIPAA). Characteristic absorbances of the nitrogroup (1340 and 1520 cm<sup>-1</sup>) and aromatic ring (1480 and 1590 cm<sup>-1</sup>) are also absent, the facts testify to complete substitution of the reactive PNPA esters for N-substituted amides. The absorbances of the latter (1650 and 1550 cm<sup>-1</sup>,

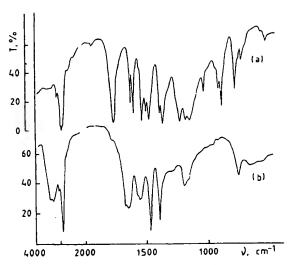


Fig. 2. IR-spectra of polymers: (a) poly(p-nitrophenyl acrylate), PNPA; (b) copolymer of NIPAA prepared by amidation of PNPA with isopropylamine and ethanolamine.

i.e., amide I and amide II, respectively) are both present in the co(NIPAA) spectrum. No absorbance is observed within the range 1700 to 1750 cm<sup>-1</sup>, indicating no free carboxyl group in the copolymer. Therefore, co(NIPAA) contains only N-alkylamide functions, concretely, 70% of NIPAA units and 30% of N-hydroxyethylacrylamide units as estimated by the amount of liberated p-nitrophenol (see Section 2).

Fig. 3 shows the intensity of light scattering by aqueous solutions of co(NIPAA) as a function of temperature. The light scattering is rather slight at temperatures lower than 40°C and displays a steep increase at 41°C. The registered LCST is, therefore, higher than that of poly(NIPAA), known to fit a narrow range between 32 and 34°C [2] depending on a polymer chain length. The LCST increase may be ascribed to the presence of hydrophilic N-hydroxy-ethylacrylamide units in the co(NIPAA) chains. The similar effect was recently found for NIPAA and N,N-dimethylacrylamide copolymer [13], the latter monomer being more hydrophilic than NIPAA.

Solubility of co(NIPAA) in water becomes poorer in the presence of ammonium sulfate. The copolymer cannot be dissolved in 1 *M* ammonium sulfate, whereas its solutions in 0.3 *M* and 0.8 *M* ammonium sulfate are somewhat cloudy. They scatter light more-

THIS PAGE BLANN WAY

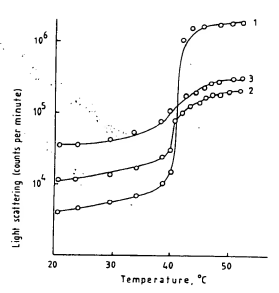
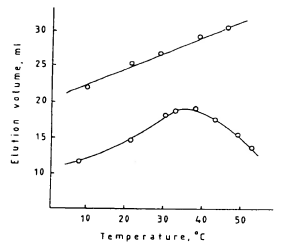


Fig. 3. Intensities of dynamic light scattering by 15 mg/ml solution of co(NIPAA) in water (1), 0.3 M (2) and 0.8 M (3) ammonium sulfate as a function of temperature.

intensively even below 41°C (see curves 2 and 3 in Fig. 2), probably due to a partial association of co(NIPAA) caused by a salting-out effect. This may underlie the reason why the increase of light scattering at 41°C is not so steep in the solutions of co(NIPAA), containing ammonium sulfate: the copolymer is already involved in the other type of association. We did not notice, however, any shift of LCST to lower temperatures promoted by the high salt concentration, unlike reported for poly(NIPAA) by other researchers [2].

# 3.2. Chromatography of proteins

Retention of proteins in hydrophobic-interaction chromatography usually increases with increasing temperature [14]. We have also found a linear dependence of elution volume of lysozyme on the temperature on butyl-PA-glass column (Fig. 4, line 1). The dependence obtained for the same protein on isopropyl-PA-glass column is quite different, with the broad maximum nearby LCST (Fig. 4, line 2). As lysozyme is known to be stable in aqueous solution up to 70°C [14], one may ascribe the change in retention mechanism to a thermal transition of the



d

tŀ

tł

n

V

tł

3

( ,

sţ

(4

ly

ar

tu

pt

C£

w

CC

th

dι

at

M

isc

45

25

Th

m

co

pr

isc

mι

en

Fig. 4. Effect of temperature on chromatographic retention of lysozyme on isopropyl-PA-glass and butyl-PA-glass. For conditions see Section 2.

coating copolymer within the bonded phase. The abnormal temperature dependence registered for lysozyme on isopropyl-PA-glass column prompted us to study the influence of salt concentration on retention of the protein below and above its LCST.

A characteristic feature of hydrophobic-interaction chromatography is the possible isocratic elution of proteins with rather high retention factors k'. By increasing the salt concentration the retention factor increases so that the dependence of  $\log k'$  on molarity often becomes linear. The limiting slope of this plot is given by the hydrophobic-interaction parameter (HIP) accounting for the interaction area between the protein and the sorbent, the surface tension increment of the salt and the dipole moment of the protein molecule [15]. For a given protein solute eluted at various concentrations of ammonium sulfate HIP is a measure of the contact area between the solute and the sorbent employed. The intercept of the  $\log k'$  vs. M plots gives the logarithm of the retention factor of the solute in the absence of salt in the eluent, the parameter related to free energy of hydrophobic interaction between the sorbent and the solute.

Chromatographic retention factor k' equals  $K(V_s/V_m)$ , where K is a distribution coefficient of the solute between the solid and mobile phases,  $V_m$  and  $V_s$  are volumes of the mobile phase and the solid-

THIS PAGE BLANK WEEK

phase available for the solute in the column, respectively [16]. As K is a function of the free energy of interaction:  $K = \exp(-\Delta F/RT)$  [17], the logarithmic retention factor may be expressed as follows:

$$\log k' = \log e(-\Delta F/RT) + \log V_s/V_m \tag{1}$$

Therefore, if a limiting value of  $\log k'$ , related to the absence of salt in the eluent, and  $V_{\rm s}/V_{\rm m}$  are known, one may calculate  $\Delta F$  and discover if the protein adsorption is thermodynamically favorable due to hydrophobic interactions or not.

Although an accurate calculation of  $V_s$  is a somewhat special problem, one may evaluate  $V_s$  either from the maximal adsorption capacity of isopropyl-PA-glass (ca. 6 mg lysozyme/ml sorbent) or from the overall volume of the polymeric coating, its thickness is known to be about 5 nm as found by mercury porosimetry [11]. These two methods give  $V_s$  values of 21 or 150  $\mu$ l/g dry sorbent, respectively, the former one seems to be more realistic.  $V_s$  is about 3 ml/g dry sorbent, so  $\log V_s/V_m \sim -2.1$ . From Eq. (1) appears that  $\log k'$  values above -2.1 correspond to adsorption of lysozyme to the sorbent  $(\Delta F < 0)$ .

Fig. 5 shows the  $\log k'$  vs. M plots obtained for lysozyme chromatographed on isopropyl-PA-glass and butyl-PA-glass sorbents at different temperatures. The polymer coatings of both the sorbents are poorly swollen at 45°C and/or self-associated because N-butylpolyacrylamide is insoluble in water, whereas co(NIPAA) is above its LCST. Thus, their contact areas with lysozyme are not much different, that of butyl-PA-glass being slightly larger, perhaps due to a larger volume of butyl radical. Furthermore, at high ammonium sulfate concentrations (above 0.8 M) almost no difference is observed between the isopropyl-PA-glass adsorptivities displayed at 25 and 45°C. This is due to an association of co(NIPAA) at 25°C under these conditions (see Fig. 3, curve 3). The salted-out polymer might not spread its segments far into solution and thereby change the contact area and the energy of interaction with the protein.

The intercepts of  $\log k'$  vs. M plots found for isopropyl-PA-glass are rather close to -2, that means nearly zero (or only slightly negative) free energy of lysozyme adsorption in the absence of

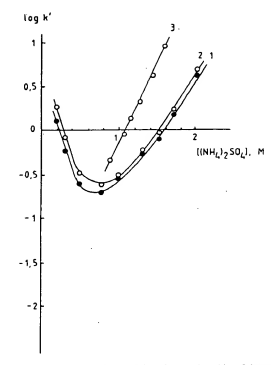


Fig. 5. Logarithm of the retention factor ( $\log k'$ ) of lysozyme plotted versus molar concentration of ammonium sulfate. Isocratic hydrophobic-interaction chromatography on isopropyl-PA-glass at 45°C (1) and 25°C (2) and butyl-PA-glass at 45°C (3). For conditions see Section 2.

ammonium sulfate. In other words, one may expect insufficient hydrophobic interaction of the protein with co(NIPAA) in 0.01 M potassium phosphate aqueous solution either at 25 or at 45°C.

On the other hand, a small difference in lysozyme retention factors at 25 and 45°C is observed at lower ammonium sulphate concentrations (below  $0.8\,M$ ). The left upward branches of log k' vs. M dependencies were earlier registered at low salt concentrations for lysozyme chromatographed on polyethylene glycol-coated silicas [15] and ascribed to electrostatic attraction of the positively charged protein to silica matrices. The swollen polymer reduce the interaction of the protein with inorganic support more effectively, thus making the elution volumes registered at 25°C smaller.

Temperature-induced desorption of immunoglobulin-G-(IgG)-adsorbed-to-a-poly(NIPAA)-coated

ion of

The

l for ed us n on CST. iction on of . By factor ε' on pe of action ı area ırface oment rotein mium tween ept of of the

 $K(V_s)$ of the  $'_m$  and -solid

salt in

gy of

1d the

THIS PREFERENCE

silica was recently described [7]. We attempted to reproduce this effect with isopropyl-PA-glass. Under the conditions used in the above mentioned study (0.067 M phosphate buffer, pH 7.0 [7]), IgG could not be irreversibly adsorbed to isopropyl-PA-glass, but quantitively eluted as an asymmetrical peak nearby the total volume of the column, i.e., a weak reversible adsorption took place. The protein (1 mg) could be partially adsorbed to isopropyl-PA-glass from 0.01 M phosphate buffer (pH 7.5), containing  $0.15 M \text{ NaCl and } 1 M (\text{NH}_4)_2 \text{SO}_4 \text{ at } 45^{\circ}\text{C}$ . About 50% of the protein was found in a breakthrough fraction. No further desorption was observed when the column was cooled to 30°C and washed with the same solution. The adsorbed IgG fraction could be completely desorbed, however, by 0.01 M phosphate buffer (pH 7.5), containing 0.15 M NaCl at 30°C, i.e., in the common conditions of hydrophobic-interaction chromatography. The discrepancy with the earlier results of other researchers [7] may arise from different structures of NIPAA polymeric coatings or different experimental conditions, such as use of a batch operation in the cited study.

Thus, the above experiments provide the conclusion that adsorptions of lysozyme and immunoglobulin G to isopropyl-PA-glass are not strongly influenced by thermal phase transition of the grafted polymer. Temperature-modulated adsorption and desorption of proteins might be possible if an additional ligand, capable of a stronger specific binding, is incorporated into the sorbent together with thermoresponsive polymer. Such a temperature-modulated sorbent was recently proposed for enzyme purification, the desorption step was effectively controlled by a slight shift of temperature [18]. The hydrophobic interactions of proteins with co(NIPAA) seem to be not enough strong and/or selective to control protein adsorption by changing a column temperature in the range of LCST. On the other hand, this study suggests a chromatographic method for evaluation the free energy of protein interaction with synthetic polymers, which is partially based on the known relationship between k' and  $\Delta F$  [17], and may be helpful for characterization of new biomaterials and biosorbents.

#### References

- M. Heskins, J.E. Guillent, E. James, J. Macromol. Sci. Chem. A2 (1968) 1441-1455.
- [2] H.G. Schild, D.A. Tirrell, J. Phys. Chem. 94 (1990) 4352– 4356.
- [3] S. Hirotsu, J. Phys. Soc. Jpn. 56 (1987) 233-242.
- [4] R. Pelton, X. Wu, W. McPhee and K.C. Tam, in J.W. Goodwin and R. Buscall (Editors), Colloidal Polymer Particles, Academic Press, London, 1995, p. 81-99.
- [5] Z. Ding, G. Chen, A.S. Hoffman, BioConjugate Chem. 7 (1996) 121-125.
- [6] H. Kawaguchi, K. Fujimoto, Y. Mizubara, Colloid Polym. Sci. 270 (1992) 53-63.
- [7] H. Yoshioka, M. Mikami, T. Nakai, Y. Mori, Polym. Adv. Technol. 6 (1995) 418-420.
- [8] T. Takezava, Y. Mori, K. Yoshizato, Biotechnology 8 (1990) 854-858.

fro

gh

af:

glı

pa

Kι

G١

1.

si٠

st

cy

in

th pu to fo (§ ou

- [9] M. Morra, C. Cassinelli, Polym. Prepr. (Am. Chem. Soc., Div. Polym. Chem.) 36 (1995) 55-56.
- [10] M. Gewehr, K. Nakamura, N. Ise, H. Kitano, Makromol. Chem. 193 (1992) 249-256.
- [11] A.E. Ivanov, S.V. Belov, V.P. Zubov, Polymer Sci. 36 (1994) 276-280.
- [12] A.E. Ivanov, L.S. Zhigis, E.M. Rapoport, O.E. Lisyutina, V.P. Zubov, J. Chromatogr. B 664 (1995) 219-223.
- [13] Y.G. Takei, T. Aoki, K. Sanui, N. Ogata, T. Okano, Y. Sakurai, Trans. Mater. Res. Soc. Jpn. 15A (1994) 25-28.
- [14] S.-L. Wu, K. Benedek, B.L. Karger, J. Chromatogr. 359 (1986) 3-17.
- [15] Z. El Rassi, Cs. Horváth, J. Liq. Chromatogr. 9 (1986) 3245-3268.
- [16] R.P.W. Scott, Technique and Practice of Chromatography, (Chromatographic Science Series, Vol. 70) Marcel Dekker, New York, Basel, 1994, pp. 34-35.
- [17] D.R. Absolom, R.A. Barford, Anal. Chem. 60 (1988) 210– 212.
- [18] I.Yu. Galaev, C. Warrol, B. Mattiasson, J. Chromatogr. A 684 (1994) 37-43.

THIS COLUMN THE SECOND THE SECOND

# EP



PCT

## 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代型人 の書類記号 P98-084	今後の手続きについては、	国際調査報告及び下記5を	告の送付通知様式(PCT/ISA/220) を参照すること。 -
国際出願番号 PCT/JP99/02690	国際出願日 (日.月.年) 21.05.	9 9	優先日 (日.月.年) 29.05.98
出願人 (氏名又は名称) 花王株式会社			
		<del></del>	
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され	査報告を法施行規則第41条 る。	(PCT185	条) の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3	ページである。		
この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも添付され	ている。	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 □ この国際調査機関に提出る	された国際出願の翻訳又にあ	いる国际制度	はで11つた。
□ この国際出願に含まれる	<b>評面による配列表</b>		配列表に基づき国際調査を行った。
	されたフレキシブルディスク		表
□出願後に、この国際調査を	幾関に提出された書面による	5配列表	
出願後に提出した書面に	· ·	る国際出願の同	開示の範囲を超える事項を含まない自の保力
■ 書而による配列表に記載 書の提出があった。	した配列とフレキシブルディ	ィスクによる	配列表に記録した配列が同一である旨の陳过
2.   請求の範囲の一部の調査	Eができない (第1 欄参照)	o	•
3. 一 発明の単一性が欠如して	ている(第Ⅱ 欄参照)。		•
4. 発明の名称は 🗵 🗵	出願人が提出したものを承認	<b>ぷする。</b>	
	<b>欠に示すように国際調査機関</b>	目が作成した。	4
•			
	出願人が提出したものを承認		
	国際調本機関が作成した。と	出願人は、この	則第47条(PCT規則38.2(b))の規定によ の国際調査報告の発送の日から1カ月以内に できる。
6. 契約書とともに公表される図 第1 図とする。区	は、 出願人が示したとおりであ	· る。	□ なし
	出願人は図を示さなかった。	•	
	本図は発明の特徴を一層よ	く表している。	o

		国际副生和		
Α.	発明の属 Int.	する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Cl. <sup>®</sup> A46B5/04		
	調査を行 を行った最 nt. Cl.	った分野 小限資料 (国際特許分類 (IPC)) °A46B 1/00-17/08, A46D 1 A45D19/00-20/52, B29C45 B29C45/46-45/63, B29C45	) / U U ¬ U / U · )	
最小	日本国実	の資料で調査を行った分野に含まれるもの 用新案公報 1926-1996年 開実用新案公報 1971-1999年 録実用新案公報 1994-1999年	·	
国際	※調査で使用	した電子データベース(データベースの名称、説	間査に使用した用語)	
		1 This has a state	·	
引月	月文献の	ると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するとも	さは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
20.5	ř-ゴリー*_ Ү	JP, 10-085044, A (加藤 (07.04.98) (ファミリーな	憲三) 7. 4月. 1998	1, 5
	Y	JP, 62-69910, U(冨倉正 2.05.87) (ファミリーなし)		1, 5
	Y	JP, 8-27700, A (ソニー株 6 (30.01.96) (ファミリー		5
	Y	JP, 6-278160, A (中山工 994 (04.10.94) (ファミ	業株式会社) 4.10月.1 リーなし)	5
		さにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する5	別紙を参照。
ן	引用特も国以優日文 にの際後先若献阿 上に格し	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 願日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する (理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 て出願と矛盾するものではなく 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないとす、 上の文献との、当業者にとって、 よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	、発明の原理文は程 ) 当該文献のみで発明 きえられるもの 当該文献と他の1岁 C自明である組合せに
	国際調査を完		国際調査報告の発送日	5.06.99
		月の名称及びあて先 	特許庁審査官(権限のある職員) 利 <u>工</u> 子 ?告 刊	3R 9028
		郵便番号100-8915 京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-110	1 内線 3346

B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) B29C45/74-45/84, B65D57/00-59/08, B65D81/00-81/16

### 特許協力条約

PCT

### 国際予備審査報告

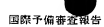
REC'D	0 8	OCT	1999	
WIP	)	F	CT	

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 P98-084 の事類記号	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP99/02690	国際出顧日 (日.月.年) 21.05.99 優先日 (日.月.年) 29.05.98					
国際特許分類(IPC) Int. C	. A 4 6 B 5 / 0 4					
出願人 (氏名又は名称) 花王株式会社	-					
	祭予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。 を含めて全部で3 ページからなる。					
□ この国際予備審査報告には、除 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	国書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 施細則第607号参照) ページである。					
3. この国際予備審査報告は、次の内容	と含む。					
Ⅰ 区 国際予備審査報告の基礎						
Ⅱ 圆 優先権						
Ⅲ	の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成					
IV						
V 区 PCT35条(2)に規定す の文献及び説明 VI □ ある種の引用文献	5新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため					
VII 国際出願に対する意見						
国際予備審査の請求書を受理した日 02.07.99	国際予備審査報告を作成した日 24.09.99					
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官 (権限のある職員) 3 R 9028					

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3386

様式PCT/IPEA/409 (表紙) (1998年7月)





				<del></del>	<del></del>		
Ι.	[3	国際予備審査報	製告の基礎				
1.	Fig.	この国際予備? な答するためん P C T 規則70.	こ提出され	た差し替え用組	質に基づいて作成さ 氏は、この報告書に	れた。(法第6条(P ( おいて「出願時」とし、	CT14条) の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
	$\times$	出願時の国際	祭出願書類				
		明細書	第		ページ、	出願時に提出されたも	
	Ш	明細書	第		へ_ジ、		oの 身と共に提出されたもの
		明細書	第		ページ、	四所了明祖五沙明不是	付の書簡と共に提出されたもの
		請求の範囲	第 _		項、	出願時に提出されたも	5 <i>0</i>
		請求の範囲	第		 項、	PCT19条の規定に	こ基づき補正されたもの
		請求の範囲	第		項、		と共に提出されたもの
		請求の範囲	第		項、		付の書簡と共に提出されたもの
İ	Ш	図面	第		ページ/図、		50
1		図面	第		ページ/図、	国際予備審査の請求書	<b>きと共に提出されたもの</b>
		図面	第		 ページ/図、		付の書簡と共に提出されたもの
					<del></del>		
		明細書の配列	列表の部分	第	ページ、	出願時に提出されたも	3 O
	_	明細書の配列	引表の部分	第	ページ、	国際予備審査の請求書	と共に提出されたもの
ŀ		明細書の配列	引表の部分	第	ページ、		付の書簡と共に提出されたもの
					·		
2.			,**		合を除くほか、こ	の国際出願の言語である	5.
	1	こ記の書類は、	下記の言	語である		る。	
	_	¬				-	-
	L				T規則23.1(b)にい	う翻訳文の言語 -	• • • •
		] PCT規	則48.3(b)	にいう国際公開	の言語		
l	Г	_				:は55.3にいう翻訳文の	⇒乖
	J177		H 17.42 /C.	NG IEEE CAUTE	1 0 1 2000.22	- 1433.310 (1.7) 附加文()	A 60
3.		の国際出願に	は、ヌクレ	オチド又はアミ	ノ酸配列を含んで	おり、次の配列表に基っ	びき国際予備審査報告を行った。
İ	Γ	一の同際	出願に今ま	これる書面によっ	ス配列主		
	·	=					
	Ļ	」この国際	出願と共に	提出されたフ	レキシブルディスク	′による配列表	
	L	」出願後に	、この国際	発予備審査 (また	たは調査)機関に提	出された書面による配	列表
	ſ	出願後に	この国際	・ 発音の	たは調査)機関に携	出されたフレキシブル・	ディスクにトス配列事
		_					
	L			神田による昭2列3	女が山横時における	国際出願の開示の範囲	を超える事項を含まない旨の陳述
	۲	一番の提出:		* 27 40 1 - A #1 70			03 1 ± #777/14/57
	L.		があった。		とフレヤシブルディ	ヘクによる配列表に記 <b></b>	録した配列が同一である旨の陳述
		四00000	14- 07-77 /Co				
4.	卓	anci≠ ⊢n n	もの事務	が削除された。			
4.		明細書		-	ページ		
	$\exists$			·	<del></del>		
	ليا	請求の範囲	第		項		,
		図面	図面の第		~-	ジ/図	
	_						
5.	П	この国際予備	審查報告	は、補充欄に示	したように、補正:	が出願時における開示の	範囲を越えてされたものと認めら
		れるので、そ	の補正が	されなかったも	のとして作成した。	(PCT規則70.2(c)	この補正を含む差し替え用紙は上
		記1. におけ	る判断の	際に考慮しなけ	ればならず、本報	告に添付する。)	
							ı

四八八州田上八八	国際山脈番号 「C丁)」「3	37 02030
<ul><li>V. 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性に 文献及び説明</li></ul>	こついての法第12条 (PCT35条(2)) に定める。	見解、それを裏付ける
1. 見解		
新規性(N)	請求の範囲 <u>1-10</u> 請求の範囲	
進歩性(IS)	請求の範囲 <u>6-10</u> 請求の範囲 <u>1-5</u>	
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 <u>1-10</u> 請求の範囲	
2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)		
988(25.07.88)(フリックのでは、100のでは、	333, U(正宝フレーズ株式会社) ファミリーなし) / デューズ 株式に自 ファーズ に / で が が が が が が が が が が が が が が が が が が	はされた。 さ又た の本の突す、 原子で の願を先はわ の のの願を先はわ の のの願を先はわ の のの願を先はわ の のの願を先はわ の ののののの のののののの。 ののののの。 ののののの。 ののののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のののの。 のの。 ののの。 のの。 ののの。 のの。 ののの。 ののの。 ののの。 ののの。 ののの。 ののの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 のの。 の。

. 47 A. .- -

## E P



r C i

### 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 YCT-424	今後の手続きし	については、国際調査報 及び下記5	告の送付通知様式(PCT/ISA/220)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP99/02698	国際出願日(日.月.年)	24.05.99	優先日 (日.月.年) 22.05.98
出願人(氏名又は名称)	・光夫		
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され	査報告を法施行 る。	規則第41条(PCT18	条)の規定に従い出願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で 3			
□ この調査報告に引用された先行	技術文献の写し 	も添付されている。 ——————	
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 この国際調査機関に提出さ	された国際出願の	の翻訳文に基つき国際調	<b>雀を行つた。</b>
b. この国際出願は、ヌクレオチ □ この国際出願に含まれる	ド又はアミノ酸 皆面による配列3	配列を含んでおり、次 <i>6</i> 表	D配列表に基づき国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出る	されたフレキシス	ブルディスクによる配列	表
出願後に、この国際調査を			and the second s
**の提出があった。	よる配列表が出願	願時における国際出願の	開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
<ul><li>□ 書面による配列表に記載 書の提出があった。</li></ul>	した配列とフレ	キシブルディスクによる	配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 計求の範囲の一部の調査	ができない(第	5.1 欄参照)。	
3. ② 発明の単一性が欠如して	いる(第Ⅱ欄参	<b>※照)。</b>	•
4. 発明の名称は 🗓 出	願人が提出した	こものを承認する。	
· D 8	:に示すように団	国際調査機関が作成した。	· ·
0. 2,7,10		こものを承認する。	
	部路調を機関が仕	乍成した。 出願人は、こ	則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により の国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ できる。————
6. 契約書とともに公表される図h 第 図とする。	は、 出願人が示したと	とおりである。	▼ なし
X t	出願人は図を示る	さなかった。	
	<b>本図は発明の特征</b>	数を一層よく表している	

F	Int. (	する分野の分類(国際特許分類(IPC)) C1°G01N30/48 C1°G01N30/54		
_				[
E	3. 調査を行	った分野		
Ħ	周査を行った環	小限資料(国際特許分類(IPC)) C1°G01N30/48		,
	lnt.	C1° G01N30/54	·	
	int.	CI GOINSON 94		
L				
Į,	最小服資料以外	の資料で調査を行った分野に含まれるもの		(8)
1	日本	国実用新案公報 1926-1999年		
	日本	国公開実用新案公報 1971-1999年		,
l	日本	国登録実用新案公報 1994-1999年		
l	日本	国実用新案登録公報 1996-1999年		
H			明 ナル (世界) よ 田部()	
1	国際調査で使用	目した電子データベース(データベースの名称、	調査に使用した用品)	
l				
$\vdash$	o = ==================================	ると認められる文献		
		こと認められる大阪		関連する
	引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
H				1-14
	$\mathbf{X}$	JP, 7-318551, A (新技術事業団), 8.12	2月. 1995 (06. 12. 55),	
1		(ファミリー無し)	•	
		JP, 8-103653,A(テルモ株式会社),23.	4 B 1996(23 04 96)	1-14
	Χ	JP, 8-103653, A(フルセ休氏云江), 23.	47.1330(20.01.33);	
	•	(ファミリー無し)		
		JP, 9-49830,A(テルモ株式会社),18.	2日 1997(18 02 97)	1-14
	Χ	JP, 9-49830, A(ノルモが以去江ノ, 10.	2)]: 1301 (10. 02. 01.)	•
	,	(ファミリー無し)		
١	v	JP, 6-262071, A(三菱化成株式会社),	20. 9月, 1994 (20. 09. 94),	1-7, 12-14
1	. X	(ファミリー無し)		
t	C HIR 40 64:	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。
	X C欄の続	さにも文献が列手されている。		•
Γ	* 引用文献	のカテゴリー	の日の後に公表された文献	
-	「Δ」特に関	連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	された文献であって
١	もの		て出願と矛盾するものではなく	、発明の原理又は珪
-	「E」国際出	願日前の出願または特許であるが、国際出願日	論の理解のために引用するもの	ソンチャナナルのファママを用
1	以後に	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	当該又献のみで死奶
- [	[L] 優先権	主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考	えられるもの 火きななしための 1 PT
-	日若し	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、	日郎又脈と他の18
1	· 文献(	理由を付す)	上の文献との、当業者にとって	日かてめる知ららに
	「〇」口頭に	よる開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられ	2 8 W
	「P」国際出	願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「&」同一パテントファミリー文献	
_			国際調査報告の発送日 3506	ac
	. 国際調査を完	了した日 04.06.99	国際調査報告の発送日 5.06	,フツ
		04.00.99	·	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	eminte sur et- in the	コックなカフィンナーナル	特許庁審査官(権限のある職員)	2 J 9 4 0 7
	国際調査機関	の名称及びあて先	宮澤 浩	<b>j</b> i)
	日本	:国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915		$\mathcal{S}$
		郵便番号100-8913 京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	. 内線 3252
	1 深が	(4011/田屋以77对一1日160分		

C (続き)	関連すると認められる文献	
引用文献の	マー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	関連する 請求の範囲の番号
<u>カテゴリー</u> X	JP, 7- 5161, A(平山忠一), 10. 1月. 1995(10.01.95), (ファミリー無し)	1-5, 12, 13
Х	Analytical Chemistry, <u>69</u> (1997), p. 823-830	1-7, 12-14
x	Analytical Chemistry, <u>68</u> (1996), p. 100-105	1-7, 12-14
A	Journal of Chromatography A, <u>776</u> (1997), p. 75-80	1-14
, A	Joannar or ormenessary y	
		·
	*	



#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07318551 A

(43) Date of publication of application: 08.12.95

(51) Int. CI

G01N 30/48 C08L 33/26 G01N 30/88

(21) Application number: 06108643

(22) Date of filing: 23.05.94

(71) Applicant:

**RES DEV CORP OF JAPAN** 

(72) Inventor:

MATSUSHIMA YOSHIKAZU KANAZAWA HIDEKO YAMAMOTO KAZUO TAKAI SHINJI **SAKURAI YASUHISA OKANO MITSUO** 

#### (54) CHROMATOGRAPHY AND FILLER THEREFOR

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To realize separation and recovery while sustaining the function of biological element in the mobile phase of single water system by employing a filler wherein the balance of hydrophilicity and hydrophobicity on the surface of fixed phase can be varied depending on the temperature while fixing the mobile phase to the water system.

CONSTITUTION: The filler being employed in the separation of solute, e.g. a biological element or a cell, includes a filler where the balance of hydrophilicity and hydrophobicity on the surface of fixed phase can be varied by an external signal, e.g. temperature variation, while fixing the mobile phase to the water system, e.g. a filler where the surface of a carrier having amino group, carboxyl group, hydroxy group, etc., on the surface is chemically modified with polyalkyl acryl amide having an amino group at the end or a copolymer thereof. When such filler is employed, a biological element is adsobed to the hydrophobic surface upon reaching a critical

temperature and it is separated or exfoliated as the temperature drops. Consequently, an organic solvent, a surfactant, etc., does not act as a dirt and the inventive method can be utilized in the separation, as well as analysis, while sustaining the function of protein or cell.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

## 特開平7-318551

(43)公開日 平成7年(1995)12月8日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
G01N	30/48	S			
C08L	33/26	LJV			
G01N	30/88	E			

#### 審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 9 頁)

(21)出願番号

特願平6-108643

(22)出願日

平成6年(1994)5月23日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成6年3月5日 社団法人日本薬学会発行の「日本薬学会第114年会講演 要旨集」に発表 (71)出願人 390014535

新技術事業団

埼玉県川口市本町4丁目1番8号

(72)発明者 松島 美一

神奈川県川崎市川崎区池田2-3-21

(72)発明者 金澤 秀子

神奈川県横浜市緑区奈良町2913-1-1107

(72)発明者 山本 一夫

東京都板橋区志村1-24-11-101

(72)発明者 高井 信治

東京都目黒区中根1-9-14

(74)代理人 弁理士 田中 宏

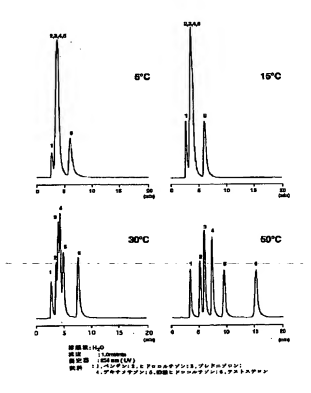
最終頁に続く

#### (54) 【発明の名称】 クロマトグラフィー方法及び酸方法に使用するクロマトグラフィー用充填剤

#### (57)【要約】

【目的】水系で生体要素(タンパク質、DNA、糖脂質等)及び細胞を固体表面との相互作用を外的信号(例えば温度)によって制御し、分離あるいは精製することができるクロマトグラフィー用充填剤を使用したクロマトグラフィー方法提供することを目的とする。

【構成】移動相を水系に固定したままで、固定相表面の 親水性/疎水性のバランスを外的信号によって変化させ ることが可能である充填剤を用いて溶質の分離を行うこ とを特徴とするクロマトグラフィー方法であり、具体的 には、アミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を表 面に持つ担体表面を、末端にアミノ基、カルボキシル 基、或いは水酸基等を有するポリアルキルアクリルアミ ド或いはその共重合体で化学修飾したクロマトグラフィー 用充填剤を用いたクロマトグラフィー方法である。



20

30

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 移動相を水系に固定したままで、固定相 表面の親水性/疎水性のバランスを外的信号によって変 化させることが可能である充填剤を用いて溶質の分離を 行うことを特徴とするクロマトグラフィー方法。

【請求項2】 外的信号が温度変化である請求項1記載のクロマトグラフィー方法。

【請求項3】 溶質が生体要素もしくは細胞である請求項1記載のクロマトグラフィー方法。

【請求項4】 充填剤が、担体表面を末端にアミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を有するポリアルキルアクリルアミド或いはその共重合体で化学修飾したクロマトグラフィー用充填剤である請求項1記載のクロマトグラフィー方法。

【請求項5】 アミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を表面に持つ担体に、末端にアミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を有するポリアルキルアクリルアミド或いはその共重合体で化学修飾したクロマトグラフィー用充填剤よりなる固定相に溶質を保持させた後、外部温度を段階的に変化させる温度グラディエント或いは温度によるステップグラディエント法により固定相表面の親水性/疎水性のバランスを変化させ、同一の移動相を通過させることによって溶質を分離することを特徴とするクロマトグラフィ方法。

【請求項6】 移動相が水系溶媒である請求項5記載の クロマトグラフィー方法。

【請求項7】 担体表面に、温度応答性高分子を導入したことを特徴とするクロマトグラフィー用充填剤。

【請求項8】 温度応答性高分子が末端にアミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を有するポリアルキルアクリルアミドである請求項7記載のクロマトグラフィー用充填剤。

【請求項9】 ポリアルキルアクリルアミドが、ポリー(N-イソプロピルアクリルアミド)、ポリジエチルアクリルアミド又はポリアクリロイルピロイジンの何れか一種である請求項8記載のクロマトグラフィー用充填剤。

【請求項10】 アミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を有する担体表面にアミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を有するポリアルキルアクリルアミド或いはその共重合体を化学修飾したことを特徴とするクロマトグラフィー用充填剤。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は水系で、生体要素(タンパク質、DNA、糖脂質等)及び細胞を固体表面と細胞膜との相互作用を外的信号(例えば温度)によって制御することが可能であるクロマトグラフィー用充填剤を利用して分離或いは精製することができるクロマトグラフィー方法に関する。

[0002]

【従来の技術】高速液体クロマトグラフィー(HPLC)は移動相液体と固定相の組合せが多種多様であり、試料に応じて種々選択できるので近年種々の物質の分離、精製に利用されている。しかして、従来使用されているクロマトグラフィーでは固定相の表面構造は変化させずに、移動相中に含まれている溶質と固定相表面との相互作用を移動相の溶媒を変化させることによって行われている。例えば、多くの分野で使用されているHPLCにおいては、固定相としてシリカゲル等の担体を用いた順相系のカラムではヘキサン、アセトニトリル、クロロホルムなどの有機溶媒を移動相として使用しており、また水系で分離されるシリカゲル誘導体を担体として用いた逆相系のカラムではメタノール、アセトニトリルなどの有機溶媒が使用されている。

2

【0003】また、陰イオン交換体あるいは陽イオン交換体を固定相とするイオン交換クロマトグラフィーでは外的イオン濃度あるいは種類を変化させて物質分離を行っている。近年遺伝子工学等の急速な進歩により、生理活性ペプチド、タンパク質、DNAなどが医薬品を含む様々な分野に広範囲にその利用が期待され、その分離・精製は極めて重要な課題となっている。特に、生理活性物質をその活性を損なうことなく分離・精製する技術の必要性が増大している。

【0004】しかし、従来の移動相に用いられている有機溶媒、酸、アルカリ、界面活性剤は生理活性物質の活性を損なうと同時に夾雑物となるために、そのシステムの改良が期待されている。また、このような物質の環境汚染の回避という面からもこれらの物質を用いない分離・精製システムが必要となっている。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで、本発明者らは、上記の要望を満足すべく種々検討した結果、固定相の表面構造を、例えば温度などの外的条件を変化させることによって、移動相を変化させることなく溶質と固定相表面との相互作用を変化させることにより分離・精製する技術を開発し、本発明を完成したもので、本発明の目的は、外的条件を変化させることによって固定相の表面特性を可逆的に変化させ、これによって単一の水系移り動相によって分離、精製可能なクロマトグラフィー方法及び該クロマトグラフィーに使用する固定相としての充填剤を提供する。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、移動相を水系に固定したままで、固定相表面の親水性/疎水性のパランスを外的信号によって変化させることが可能である充填剤を用いて溶質の分離を行うことを特徴とするクロマトグラフィー方法であり、具体的には、アミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基等を表面に持つ担体表面を、末端にアミノ基、カルボキシル基、或いは水酸



10

基等を有するポリアルキルアクリルアミド或いはその共 重合体で化学修飾したクロマトグラフィー用充填剤を用 いたクロマトグラフィー方法である。即ち、本発明を用 いることにより、外部温度を臨界温度以上にすることに よってタンパク質や細胞などの生体要素を疎水性表面に 吸着させ、温度を低下させることにより、これを分離又 は剥離することが可能となる。従って、この際、有機溶 媒、酸、アルカリ、界面活性剤等の薬剤を全く用いない ので、これらが夾雑物質となることを防ぎ、また、タン パク質や細胞などの機能を維持したままでの分析と同じ に分離にも利用することができる。

【0007】従来のクロマトグラフィー法では1種類の 移動相で種々の化合物が混じっている試料特に極性の大 きく異なる複数の試料を分離・分析する場合、分離が困 難であり、分離に要する時間が大変長くなってしまう。 そのため、このような試料を扱う際には有機溶媒の量や 種類を時間と共に連続的に変化させる溶媒グラディエン ト法或いは段階的に変化させるステップグラディエント 法により分離を行っているが、本発明による温度グラデ ィエント法或いはステップグラディエント法では有機溶 媒を使用する代わりに単一の移動相でカラム温度を連続 的或いは段階的に変化させることにより同様の分離を達 成することが可能であり、この方法を採用することによ って、上述の夾雑物の混入を防止し、タンパク質や細胞 などの機能を維持したままで分離できると共に所望の成 分を温度をコントロールすることによって短時間で分離 \* \* が可能なのである。

【0008】本発明において使用するクロマトグラフィ - 用充填剤は、その表面に温度応答性高分子を導入し、 これによって充填剤表面の親水性/疎水性のバランス が、例えば温度変化によって変化することが可能な充填 剤である。即ち、担体表面を温度応答性高分子である、 例えば末端にアミノ基、カルボキシル基、或いは水酸基 等を有するポリアルキルアクリルアミド或いはその共重 合体で化学修飾した充填剤である。この化学修飾した充 填剤としては、例えば、表面にアミノ基、カルボキシル 基、或いは水酸基等の官能基を有するシリカ担体に前記 のポリアルキルアクリルアミド或いはその共重合体を化 学修飾したものである。そして、アミノ基、カルボキシ ル基、或いは水酸基等の官能基を有するシリカ担体とし ては、具体的にアミノプロピルシリカゲル、アミノセフ ァデックス、アミノガラス、イオン交換樹脂等を挙げる ことができる。本発明において、ポリアルキルアクリル アミドとしては、ポリー (N-イソプロピルアクリルア ミド)、ポリジエチルアクリルアミド又はポリアクリロ 20 イルピロリジンの何れか一種が好ましい。従って、本願 発明において使用する好ましいポリアルキルアクリルア ミド及びその共重合体の構造式を示すと次の通りであ

4

[0009] 【化1】

ポリーアルキルアクリルアミド

	R <sub>1</sub>	R <sub>2</sub>	Abbreviation
Poly(N-isopropylacrylamide)	—н	—сн_сн₃	Poly(IPAAm)
Poly(N,N'-diethylacrylamide)	C2H5	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	Poly(DEAAm)
Poly(acrylroylpyrolidine)	(		Poly(APy)

[0010]

5

共重合体

$$\begin{array}{c|c}
\hline
 & CH_2-CH \\
\hline
 & C=O \\
\hline
 & R_1 & R_2 \\
\hline
 & n
\end{array}$$

A:5~60%含有

$$A = \begin{cases} P + N + D + V + (\ell = 1 \sim 20) \\ H \\ - CH_2 - C - COOC_{\ell} H_{2\ell+1} \end{cases}$$

$$P + N + N + D + V + (\ell = 1 \sim 20)$$

$$CH_3 - CH_2 - C - COOC_{\ell} H_{2\ell+1}$$

$$COOC_{\ell} H_{2\ell+1}$$

【0011】ポリ(N-イソプロピルアクリルアミド) は32℃に下限臨界温度を有するので、該分子で化学修 飾した担体はこの臨界温度で親水/疎水に表面物性が変 化するため、これをクロマトグラフィーの充填剤の表面 にグラフトもしくはコーティングして使用した場合、試 料に対する保持力が温度によって変化するため溶離液の\* \* 組成を変化させずに保持挙動を温度によってコントロールすることが可能となる。下限臨界温度を32℃以上にするためには、イソプロピルアクリルアミドよりも親水性のモノマーであるアクリルアミド、メタアクリル酸、アクリル酸、ジメチルアクリルアミド、ビニルピロリドンなどをイソプロピルアクリルアミドと共重合させることによって調整することが可能である。また、下限臨界温度を32℃以下にしたいときは、疎水性モノマーであるスチレン、アルキルメタクリレート、アルキルアクリ

10 レートなどとの共重合によって調整することができる。

【0012】また、ポリジエチルアクリルアミドの下限 臨界温度は、約30℃~32℃であり、この温度を境として親水/疎水に表面物性が変化し、前述のポリー(Nーイソプロピルアクリルアミド)の場合と同様に、試料に対する保持力が温度によって調整することができる。本発明で利用される新規なクロマトグラフィー用担体は、化学修飾或いは高分子のコーティングによって作成される。化学修飾手段としては表面グラフト法とラジカル重合の2つの方法を用いることができる。またコーティング方法としては、適用温度範囲内で不溶とした後、不溶なものコーティングする。これらを図示すると、図1の通りである。本発明のクロマトグラフィー担体の製造方法の具体的手段の一例として次の化学式を参照して述べる。

【0013】 【化3】

20

【0014】N-イソプロピルアクリルアミドモノマー (1)、2,2'-アゾビス(イソブチロニトリル) (AIBNと略記)、3-メルカプトプロピオン酸(M PAと略記)をN,N-ジメチルホルムアミド溶媒に溶 かし、液体窒素を用いて凍結脱気をした後、70±1℃ においてテロメリゼーションによって重合した。これを 濃縮し、ジエチルエーテルによって沈澱させ片末端にカ ルボキシル基を持ったポリ(N-イソプロピルアクリル ※50

※アミド)(2)を得る。粗生成物は溶解再沈法で精製する。これをシリカゲルをいれたデシケーター中に入れ、常温減圧下にて乾燥する。これを乾燥酢酸エチルに溶解し、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCCと略記)、Nーヒドロキシこはく酸イミドを加え室温で反応させポリ(Nーイソプロピルアクリルアミド)のカルボキシル基を活性エステル化した後、濃縮してジエチルエーテル中に滴下して沈磯させる。次に常温減圧乾燥し、

活性エステル化ポリ(Nーイソプロピルアクリルアミド)(3)を得る。これを純水に溶かしアミノ基含有担体を加え反応してアミド結合を形成することによりポリ(Nーイソプロピルアクリルアミド)を担体にグラフト、コーティングしたもの(4)を得る。本発明における担体を使用して分離・精製できるものとしては生理活性を有するタンパク質や細胞などで、具体的に牛血清アルブミン、IgG、フィブリノーゲン、フィブロネクチン、トランスフェリン、血液凝固因子等を挙げることができる。

#### [0015]

【実施例】次に実施例をもって、具体的に本発明を説明 する。

#### 実施例1

(a) 片末端にカルボキシル基を有するポリ (N-イソ プロピルアクリルアミド) の合成法

N-イソプロピルアクリルアミド20.0g、3-メル カプトプロピオン酸0.19g、2,2'-アゾビス (イソブチロニトリル) 0.21gをそれぞれ重合管に いれ、乾燥N、N-ジメチルホルムアミド50mlを加 えて溶解した。次に液体窒素下で凍結した後真空オイル ポンプで重合管中の酸素を脱気し、減圧状態のまま重合 管をメタノールに浸しN, N-ジメチルホルムアミド中 の溶存酸素を取り除いた。この凍結脱気の操作を3回繰 、り返し行った。脱気が完全にできたら70±1℃のイン キュベーターで17時間反応させた。次に、室温まで下 がったら減圧濃縮を行う乾燥ジエチルエーテル中に滴下 させ片末端にカルボキシル基を持ったポリ(N-イソプ ロピルアクリルアミド)を沈澱させた。この沈澱物をP TFE (ポリテトラフルオロエチレン) フィルター (ポ アサイズ3.0 $\mu$ m) で濾取し、シリカゲルを入れたデ シケーター中で減圧乾燥をし、粗生成物18.0gが得 られた。これを乾燥N, N'ージメチルホルムアミド3 0mlに溶かした後、乾燥ジエチルエーテル中に滴下 し、その沈澱物をテフロンフィルターで濾取した。これ をデシケーター中で減圧乾燥をおこない精製ポリ(Nー イソプロピルアクリルアミド) を得た。N-イソプロピ ルアクリルアミド8. 0g、N, N-ジメチルアクリル アミド2.0g、3ーメルカプトプロピオン酸0.18 g、N, N'-アゾビスイソブチロニトリル0.1gを 精製したN, N-ジメチルアクリルアミド50mlに溶 解し、上記と同様に脱気封管後70±1℃で12時間重 合した。上記と同様の再沈精製を行い、片末端にカルボ キシル基を有するN-イソプロピルアクリルアミド共重 合体を得た。得られた共重合体は水溶液中で43℃付近 で相転移を示した。合成の仕込み等に、N-イソプロピ ルアクリルアミドモノマーに対するN, N-ジメチルア クリルアミドモノマーの量を変化させることによって任 意の温度で相転移を示す共重合体が得られる。得られた 各ポリマーはテトラヒドフランを溶媒としたゲル濾過ク

ロマトグラフィー及び酸ー塩基測定によりポリ(Nーイソプロピルアクリルアミド)が分子量10,000、NーイソプロピルアクリルアミドーN,Nージメチルアクリルアミド共重合体が分子量8,000であり、各分子末端に約1個のカルボキシル基を有することを確認し

【 O O 1 6 】 (b) 片末端にカルボキシル基を有するポリ (N ーイソプロピルアクリルアミド) の活性エステル化

10 精製ポリ (N-イソプロピルアクリルアミド)を11.35gを乾燥酢酸エチル100ml中に溶かし、ジシクロヘキシルカルボジイミド1.23g及びN-ヒドロキシこはく酸イミド0.69gを加えてよく攪拌しながら0℃で2時間、室温(20~25℃)で12時間反応させた。次に、副反応物であるN,N'ージシクロヘキシル尿素をPTFEフィルターで濾取し、その濾液を減圧濃縮した後乾燥ジエチルエーテル中に滴下し沈澱したものをテフロンフィルターで濾取して、常温減圧で溶媒を留去したものについて、活性エステル化ポリ(N-イソプロピルアクリルアミド)を得た。片末端カルボン酸N-イソプロピルアクリルアミドーN,N-ジメチルアクリルアミド共重合体も同様にして、活性エステル化した。

【0017】(c)活性エステル化ポリ(N-イソプロ ピルアクリルアミド) とアミノ基担体との結合 活性エステル化ポリ(N-イソプロピルアクリルアミ ド) 2. 0gを純水50m1に溶かし、アミノプロピル シリカゲル6.0gを加え、12時間室温で激しく振と うして反応させた後冷水500m1で洗浄し、再び活性 30 エステル化ポリ (N-イソプロピルアクリルアミド) 2. 0gを純木50m1に溶かした溶液中に加え、12 時間室温で激しく振とうした。この操作を3回繰り返 し、冷水500mlで洗浄した後、メタノール100m 1で洗浄し、乾燥した。活性エステル化ポリ(N-イソ プロピルアクリルアミド) 3. 0gを6mlのN, N-ジメチルホルミアミドに溶解し、これを表面に一級アミ ノ基を導入したポリスチレン微粒子浮遊液1ml(直径 1. 0±0. 03μm、原液濃度:5×10"個/m 1) を24mlの純水で希釈した液に1mlづつ30分 40 間隔で加え、ゆっくりと転倒混和した。全量を加えた 後、4℃以下で16時間転倒混和した。反応終了後、遠 心分離による回収と冷純化による洗浄を2回繰り返した 後、ハンクス平衡塩溶液 (pH7.4)を用いて希釈し  $t_{-}(6 \times 1.0^{\circ}, 6 \times 1.0^{\circ})$  m l.).

【0018】次に本発明の担体を用いてクロマトグラフィーを行った例を示す。

#### 実施例2

(a) 空カラムへの充填(湿式スラリー充填法) ポリ (Nーイソプロピルアクリルアミド)修飾シリカゲ 50 ル2.0gを純水10mlに懸濁し、予め空カラム

10

(4.6 o×150 mm) につないであるパッカー内に 注ぎ、直ちに蓋を締め圧力が350kg/cm2で2時 間、300kg/cm²で3時間純水を送液して充填し た。

(b) 本発明による充填剤を用いたクロマトグラフィー 分離例

上記のポリ (N-イソプロピルアクリルアミド) 修飾シ リカゲルを固定相としたカラムに医薬品のヒドロコルチ ゾン(1)と酢酸ヒドロコルチゾン(2)の混合物を試 料として注入した場合の分離例を示す。ヒドロコルチゾ ン (1) と酢酸ヒドロコルチゾン (2) とを混合した試 料を注入し、これを移動相として水を毎分1.0mlの 割合で流し、紫外可視吸光度検出器(測定波長254m m) を用いて測定した。その結果を図2に示す。図2よ り5℃、15℃、30℃、50℃と温度をあげることに より、水のみの移動相で分離可能となったことが示され る。図2はヒドロコルチゾン(1)と酢酸ヒドロコルチ ゾン(2)の温変化に伴う保持時間の変化を示した。図 3-aは、ベースとなるアミノプロピルシリカゲル担体 を充填剤として用いた場合であり、図3-bは本発明を 用いた充填剤による分離の場合である。図3における温 度の影響を明らかにするために、図4において、1og k'と1/Tの関係をプロットを示す。明らかにベース のシリカゲルや従来のクロマトグラフィーにおける分離 とは、全く異なった保持挙動を示している。

【0019】 (c) 本発明による充填剤を用いたクロマ トグラフィ分離例2

上記のポリー (N-イソプロピルアクリルアミド) 修飾 シリカゲルを固定相としたカラムにベンゼン (基準物 質) および5種のステロイド医薬品との混合物を試料と して注入した場合の分離例を示す。カラムにベンゼン

- (1)、ヒドロコルチゾン(2)、プレドニゾロン
- (3)、デキサメサゾン(4)、酢酸ヒドロコルチゾン
- (5)、テストステロン(6)の6種を混合した試料を 注入し、これを水を移動相として毎分1.0m1の割合 で流し、紫外可視吸光度検出器(波長254mm)を用 いて測定した。その結果を図5に示す。図5において5 0℃では、15分以上であったテストステロンの溶出時 間をカラム温度を5℃に変化させることにより、6分以 内に短縮することができた。このように外部温度をコン トロールすることにより自由に試料の溶出時間を変化さ せることが可能である。また、従来のクロマトグラフィ では有機溶媒との混合液を移動相に用いなければ分離 できなかった試料を5℃~50℃の適当な温度に変化さ せることにより水のみの移動相によって完全な分離を達 成することができた。

10

\*【0020】(d)温度応答性高分子修飾表面とリンパ 球との温度制御クロマトグラフィー

温度応答性N-イソプロピルアクリルアミド-N. N-ジメチルアクリルアミド共重合体(IPAAm-DM A,組成20%モル)をグラフトした微粒子をハンクス 平衡塩溶液に浮遊させ、ガラスカラム (8 ¢×300 m m) に高さ100mm程度湿式充填した。ラット腸間膜 リンパ節由来のリンパ球浮遊液(3×10°cell/ ml) とポリマーグラフト微粒子浮遊液1ml (6×1 O™個/m1)をハンクス平衡塩溶液にて湿潤させたカ ラム上部に積層した。このカラムを恒温槽中で40℃に 安定させた後、以下の実験を行った。溶離液として40 ℃に保温したハンクス平衡塩溶液を用いた場合は、カラ ム下部からの溶出液中には、リンパ球の溶出は見られな かった。続いてカラムを恒温槽中で10℃に安定させた 後、10℃のハンクス平衡塩溶液を溶離液として用いた 時、リンパ球は100%溶出した。この溶出液中の生存 率を0.2%ニグロシン溶液を用いて観察した結果、カ ラムから脱離後にリンパ球は100%生存していること 20 が確認された。

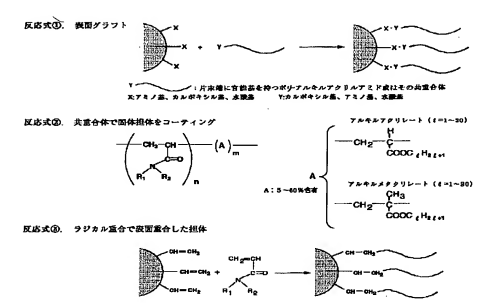
#### [0021]

【発明の効果】以上のように、温度応答性高分子を担体 表面に導入した充填剤を固定相として使用することで温 度変化による固定相の表面特性の制御が可能となり、水 中及び水系によって生理活性物質や生きた細胞の分離・ 回収やその間に動く相互作用の温度制御が実現され、そ の結果、単一の水系の移動相によってタンパク質や細胞 などの生体要素の機能を維持したままで分離・回収が可 能と成るので夾雑物の混入を防止することができた。

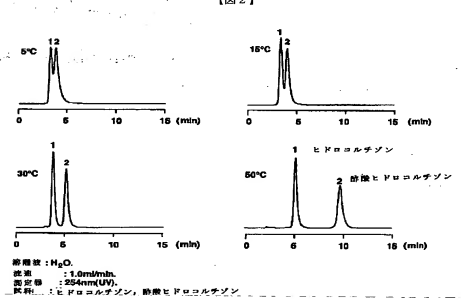
#### 30 【図面の簡単な説明】

- 【図1】本発明の担体表面の説明図
- 【図2】ヒドロコルチゾン(1)と酢酸ヒドロコルチゾ ン (2) の溶離に及ぼす温度影響を示す。
- 【図3】ヒドロコルチゾン(1)と酢酸ヒドロコルチゾ ン(2)の温度変化に伴う保持時間の変化を示す。 a 図 は充填剤としてアミノプロピルシリカゲル、b図は本発 明の充填剤である。
- 【図4】移動相として水を用いた場合、カラム中のヒド ロコルチゾン(1)と酢酸ヒドロコルチゾン(2)に対 40 するファント ホッフプロット図を示す。 a 図は充填剤 としてアミノプロピルシリカゲル、b図は本発明の充填
  - 【図5】ベンゼン(1)、ヒドロコルチゾン(2)、プ レドニゾロン (3)、デキサメサゾン (4)、酢酸ヒド ロコルチゾン (5)、テストステロン (6)の溶離に及 ぼす温度の影響を示す。

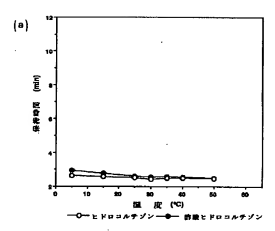
【図1】



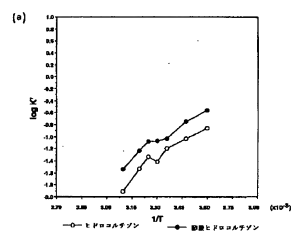


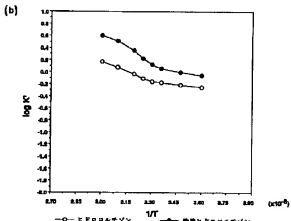


【図3】

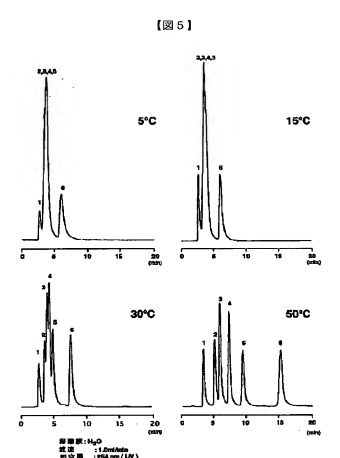


【図4】





<u> 1</u>1 12



フロントページの続き

(72)発明者 桜井 靖久 東京都杉並区永福 3 - 17 - 6 (72) 発明者 岡野 光夫 千葉県市川市国府台 6-12-12

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09049830 A

(43) Date of publication of application: 18.02.97

(51) Int. CI

G01N 30/88

B01D 15/08

B01J 20/26

G01N 30/48

G01N 33/543

// B01D 61/14

C12M 1/00

(21) Application number: 07203378

(22) Date of filing: 09.08.95

(71) Applicant:

**TERUMO CORP** 

(72) Inventor:

ONISHI MASATO

MOTOMURA TADAHIRO

#### (54) STIMULUS RESPONDING TYPE SEPARATING MATERIAL AND SEPARATING AND REFINING **METHOD**

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a separating material which has a high specificity to a target material and can easily recover the target material by forming a domain composed of stimulus responding high molecular chains and another domain having an affinity to the target material on the surface of a base material and a separating system.

SOLUTION: A separating material has a domain composed of stimulus responding high molecular chains and another domain having an affinity to a target material on the surface of its base material. The stimulus responding type high molecule can be a graft copolymer, a alternating copolymer, or a random copolymer. It is preferable to select a suitable copolymer out of the copolymers by taking the nature of a target cell to be separated and the magnitude of the structural change of the copolymer caused by the stimulus response into consideration. The most suitable target material is a cell. When phase separation occurs on the surface of the

base material, the capping phenomenon which is often observed when cells are adsorbed to the surface of a separating material is avoided and the cells are softly adsorbed to the surface, because ligands unevenly exist when viewed microscopically in accordance the phase separating structure.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

## (19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

### 特開平9-49830

(43)公開日 平成9年(1997)2月18日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FΙ						技術表示箇所
G01N	30/88			G 0 1 N	1 30	/88			E	
B01D	15/08			B01D	15	/08				
B 0 1 J	20/26			B 0 1 J	20	/26			Н	
G 0 1 N	30/48			G 0 1 N	30	/48			R	
	33/543	<b>521</b>			33	/543		<b>52</b>	1	
			審査請求	未請求能	承项	の数4	OL	(全 8	頁)	最終頁に続く
(21)出願番号		特顧平7-203378	· ***	(71) 出頭	頭人	000109	9543			
						テルモ	株式会	社		
(22)出願日		平成7年(1995)8			東京都	<b>路渋谷区</b>	幡ヶ谷2	2.1目	44番1号	
				(72)発明	月者	大西	誠人			
						神奈川	県足柄	上郡中井	抻井	ノロ1500番地
							株式会	社内		
				(72)発明	月者	本村	忠広			
									抻井	ノロ1500番地
						テルモ	株式会	社内		

#### (54) 【発明の名称】 刺激応答型分離材料および分離精製方法

#### (57)【要約】

【課題】標的物質に対する高い特異性を有し、標的物質 を簡便に回収できる分離材料及び分離システムを提供す ることを目的とする。

【解決手段】標的物質に対して親和性を有する領域と刺 激応答性高分子鎖よりなる領域とを基材表面に有する。

10

20

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】刺激応答性高分子鎖よりなる領域と標的物質に対して親和性を有する領域とを基材表面に有することを特徴とする刺激応答型分離材料。

【請求項2】刺激応答性領域よりなる分子鎖と標的物質に対して親和性を有する分子鎖とを有する共重合体を基材表面に有することを特徴とする請求項1に記載の刺激応答型分離材料。

【請求項3】刺激応答性高分子鎖よりなる領域と標的物質に対して親和性を有する領域とを基材表面に有する刺激応答型分離材料において、前記基材が多孔質体からなることを特徴とする刺激応答型分離材料。

【請求項4】刺激応答性高分子鎖よりなる領域と標的物質に対して親和性を有する領域とを基材表面に有する刺激応答型分離材料を用いて、標的物質を該分離材料に吸着させた後、該刺激応答性高分子鎖の高次構造を変化させることにより、標的物質を該分離材料より脱離させることを特徴とする物質の分離精製方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、標的物質に対して 特異的親和性を有する物質と刺激応答性高分子とを利用 した新規な分離材料、その製造方法及び分離方法に関す る。

#### [0002]

【従来の技術】近年、細胞工学や遺伝子工学等の発展に伴い、細胞や遺伝子を利用した細胞治療や遺伝子治療の研究が盛んとなっており、目的とした細胞や生体物質を損傷させることなく分離する技術が重要となっている。また、バイオテクノロジーの発展により、生物工学的手法によるペプチド、蛋白質、糖蛋白質といった生理活性分子の生産が行われるようになってきており、細胞やバイオプロダクツの簡便で損傷の少ない分離精製技術が望まれている。

【0003】従来より化学工業分野で使用されている吸 着・分配・蒸留・析出といった分離・精製の単位操作で は、熱や有機溶媒の添加等により、被精製物質に対して 大幅な環境変化を強いるため、前述の細胞やバイオプロ ダクツの分離には適していないことが多い。

【0004】細胞やバイオプロダクツの分離方法として、体積(分子量)や密度による方法(沈降速度法、密度勾配遠心法、ゲル濾過法等)、電場中での移動度の差による方法(電気泳動等)、等電点による方法(焦点電気泳動など)、2液相間への分配による方法(2層分配法、分配クロマトグラフィー)、固相への吸着性の差による方法(吸着クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー)等が知られている。

【0005】これらの分離方法の多くは、物理化学的性 状が大きく異なる細胞成分の分離には適用できるもの の、物理化学的性状が良く似た成分や細胞、例えばリン パ球亜集団の分離などには適用が困難であった。この中で標的物質に対する選択性の高い方法は、アフィニティークロマトグラフィーであり、近年広く利用されるようになってきている。細胞を対象とするアフィニティークロマトグラフィーとしては、標的細胞の表層に存在する膜蛋白質等に対するモノクローナル抗体を結合したビーズやシャーレを用いた分離方法が報告されており、本方法による各種リンパ球の亜集団分離も報告されている

(例えば、ジャーナル・オブ・イミュノロジカル・メソッド、第54号、251ページ、1983年に記載されているブラウンらの研究報告)。この抗体を用いた方法は、特異性が極めて高いことが利点であるが、欠点として、吸着した細胞の脱着が困難なこと、抗体が細胞表層の抗原に結合するための時間(接触時間)を長くする必要があること、その結果、非特異的な吸着が増加すること、等があった。

【0006】前述の欠点を改良した方法としては、アビジンービオチンのような親和性の高い結合を利用して、短時間で分離材料に吸着させる方法がWO91/16116で提案されている。すなわち、ビオチンで標識した抗体を予め時間をかけて標的細胞に結合させた後、アビジンを結合した分離材料に吸着させることにより、短時間で効率良く標的細胞を分離できることとなる。しかしながら、この方法では、物理的振動を用いて抗体と標的細胞の結合やアビジンとビオチンとの結合を解離することにより標的細胞の回収が行われているため、ビーズ同士の衝突等による細胞の損傷や機能低下が免れない。

【0007】細胞機能を損なわないように回収する方法 としては、特開平2-211865号に記載された水に 対する上限または下限臨界溶解温度が○~80℃にある 30 ポリマーもしくはコポリマーで表面を被覆した細胞培養 基材が報告されている。この方法は、温度により疎水性 親水性と相転移する温度応答性高分子を利用したもの であり、温度応答性高分子が疎水性で収縮した状態の時 に細胞を吸着させた後、温度を変化させ、親水性となっ て膨潤する時に吸着した細胞を脱着させる方法である。 この方法の欠点は、細胞に対する特異性が低いため、種 々の細胞が存在する液体から特定の細胞を回収すること ができないことである。特に、マクロファージ、白血 40 球、リンパ球等の多くは、曲率の小さい表面に吸着する ことが知られており、フィルターや不織布形状に加工し たこの分離材料を用いて、特定のリンパ球などを選択的 に回収することは不可能であった。

#### [0.008]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明は、標的物質に対する高い特異性を有し、標的物質を簡便に回収できる分離材料及び分離システムを提供することを目的とする。

#### [0009]

50 【課題を解決するための手段】上記発明の目的は以下の

10

20

30

50

刺激応答型分離材料及びその製造方法によって達成される。

- (1) 刺激応答性高分子鎖よりなる領域と標的物質に対して親和性を有する領域とを基材表面に有することを特徴とする刺激応答型分離材料。
- (2) 刺激応答性領域よりなる分子鎖と標的物質に対して親和性を有する分子鎖とを有する共重合体を基材表面に有することを特徴とする(1)に記載の刺激応答型分離材料。
- (3) 刺激応答性高分子鎖よりなる領域と標的物質に対して親和性を有する領域とを基材表面に有する刺激応答型分離材料において、前記基材が多孔質体からなることを特徴とする刺激応答型分離材料。
- (4) 刺激応答性高分子鎖よりなる領域と標的物質に対して親和性を有する領域とを基材表面に有する刺激応答型分離材料を用いて、標的物質を該分離材料に吸着させた後、該刺激応答性高分子鎖の高次構造を変化させることにより、標的物質を該分離材料より脱離させることを特徴とする物質の分離精製方法。

#### [0010]

【発明の実施の形態】本発明においては、標的物質は特 に限定されず、蛋白質、糖蛋白質、核酸、細胞、人工細 胞、合成高分子化合物等を例示できる。本発明の分離材 料は、刺激応答性高分子鎖と標的物質に対して親和性を 有する領域よりなる領域とを基材表面に有する材料であ り、特に表面状態は限定されないが、基材表面が相分離 していることが好ましい。この時、標的物質に対して親 和性を有する分子(リガンド)が、相分離構造に従って ミクロ的に不均一に存在するが、その際、標的物質の大 きさが該標的物質に対して親和性を有する領域の大きさ より小さいことが好ましい。相分離構造を基材表面に形 成させる方法としては、刺激応答性高分子にブロック共 重合体を用いる方法が好ましい。一般に、高分子間では 相溶性を示すものもあるが、多くの高分子は相分離を起 こすことが知られている。特に、ブロック共重合体は、 海島状、縞状、ラメラ状に規則的なミクロ相分離構造を 発現することが知られており、このような構造が本発明 の分離材料として好ましい。

【0011】また、刺激応答性高分子の構造としては、 グラフト共重合体、交互共重合体もしくはランダム共重 合体でもかまわない。これらの共重合体は、分離する標 的細胞の性質と共重合体の刺激応答による構造変化の大 きさを考慮して選択するのが好ましい。基材表面におけ る標的物質の親和性領域の比率は、外部環境により異な るため明確に規定できないが、標的物質を吸着する時 に、10~90%、好ましくは、20~80%である。

【0012】標的物質としては、細胞を好適に例示できる。ここで、基材表面が相分離している場合、リガンドが、相分離構造に従ってミクロ的に不均一に存在しているため、細胞が分離材料表面に吸着されるときにしばし

4

ば観察されるキャッピング現象が回避されソフトに吸着することとなる。そのため、細胞の損傷が少なくなり、吸着した細胞の機能を発現させる場合や分離精製(回収)する場合に、優れた性能を発現することとなる。また、標的とする細胞は限定されず、例えば、上皮系細胞、肝実質細胞、膵ラ島細胞、マクロファージ、単核球、クッパー細胞、ラ島細胞、NK細胞(CD56)、血小板、血液幹細胞等の未分化細胞(CD34)、Bリンパ球、Tリンパ球、及びそのサブセット(CD4、CD8、CD19、CD71、IL2R \*等)、各種の腫瘍細胞や機能細胞等より、目的に応じて選定される。

【0013】刺激応答性高分子としては、熱、pH、電位、光等により高次構造が変化して、水溶液中で膨潤したり収縮する高分子であればよい。例えば、水に対する上限臨界温度または下限臨界温度を有し、温度変化に応答して、膨潤ー収縮する高分子を好適に例示できる。そのような高分子としては、NーイソプロピルアクリルアミドやN,Nージエチルアクリルアミド、Nーイソプロピルメタアクリルアミドなどのアクリルアミドやメタアクリルアミドの誘導体類をはじめ、ビニルメチルエーテルなどのビニルエーテル類等のポリマーやコポリマーを例示できる。

【0014】また、光により構造変化させる場合は、例えば、アゾベンゼン基を有する吸水性高分子のように光異性化を起こす高分子、トリフェニルメタンロイコハイドロオキシドのビニル誘導体とアクリルアミド系単量体との共重合体のように光イオン解離する感応基を有する光応答性高分子、スピロベンゾピランを含むNーイソプロピルアクリルアミドゲルのように疎水性相互作用を光制御することにより一定温度領域で光により相転移を生じる光応答性高分子等を用いることができる。

【0015】電気化学的に構造変化を生じさせるには、ビニルフェロセンとN-イソプロピルアクリルアミドとの共重合体のようにフェロセニル基を側鎖に有する電気 応答性高分子を例示することができる。フェロセニル基は、還元状態では疎水性の官能基であるが、酸化されると親水性が高まるため、一定の温度領域で電気化学的に膨潤~収縮を制御することができる。

40 【0016】電気や光により制御できる温度領域は、前記したアルキルアクリルアミドのような温度応答性高分子を形成するモノマーに親水性モノマーや疎水性モノマーを少量共重合させることにより、任意に制御することが可能である。例えば、疎水性モノマーを共重合させると相転移温度は低くなり、親水性モノマーを共重合させると相転移温度は高くなる。

【0017】イオンにより構造変化を誘導したり加速するためには、イオン解離する官能基を有するモノマーを 共重合したり、イオンを捕捉する分子を側鎖に導入させ てやればよい。例えば、ナトリウムやカリウムを認識す

30

るクラウンエーテル (ベンゾ[18]クラウンー6など) を側鎖に導入したポリN-イソプロピルアクリルアミドは、ナトリウムイオンやカリウムイオンにより相転移が引き起こされる。

【0018】pHやイオン強度等の環境による高分子構造の変化も、細胞機能の損傷が激しくならない条件で使用することができる。pHやイオン強度による構造制御は、カルボキシル基を有するポリアクリル酸やポリメタクリル酸、スルホン酸基を有するポリビニル硫酸やポリスチレンスルホン酸、アミノ基を有するポリビニルアミンやポリビニルアリルアミンといったイオン解離基を有する高分子化合物について適用できる。この場合、静電相互作用による非特異的吸着が起こりやすいので注意しなければならない。

【0019】尚、上記技術を組み合わせることにより、 複数の環境変化に応答する高分子を有する刺激応答型分 離材料を作製することもできる。

【0020】標的物質に対して親和性を有する領域には、抗原-抗体、酵素-基質(阻害剤)、各種の生理活性物質とそのレセプターとの反応等の生体の制御機構で見られる特異的親和性により標的物質を吸着するリガンドや、静電相互作用、疎水性相互作用、水素結合、ファンデルワールス相互作用等によって標的物質に対して親和性を示す合成化合物やそれらの相互作用を効果的に発現できるよう人工的に設計された分子認識素子等が存在する。

【0021】標的物質に対して親和性を有する領域は、刺激応答性高分子鎖と必ずしも化学的に結合していなくてもよく、ブレンド法や積層法を利用して相分離構造を形成させ、表面に結合されていればよい。また、金属、セラミック、あるいは有機物よりなる直径5μm以下、好ましくは2μm以下の微粉体などを利用して不均一構造を形成させ、該微粉体上に標的物質に対して親和性を有する物質を結合させることも可能である。

【0022】標的物質に対して、親和性を有する領域と 刺激応答性高分子鎖を化学的に結合させる方法として は、刺激応答性高分子鎖中に導入された反応性官能基を 用いる方法が好ましい。この結合方法は、公知の化学反 応を用いた方法で達成できるが、両者の結合の間に、ス ペーサーや2種以上の化合物よりなる結合が存在してい てもよい。結合様式としては、生理的条件で容易に脱離 しないことが望ましいが、必ずしも共有結合である必要 はなく、イオンコンプレックスや電荷移動錯体等を利用 した結合でもかまわない。また、生理的条件で高い親和 性を有するビオチンーアビジン、ビオチンーストレプト アビジン、リボフラビンーリポフラビン結合蛋白、プロ テインA-IgG、プロテインG-IgG等の生化学的 親和性を利用した結合であってもよい。ビオチンーアビ ジンの組み合わせは、ビオチン標識抗体等が市販されて おり容易に入手できるため、標的物質に対する抗体をア

ビジンを介して反応性官能基に固定化することができる。

【0023】反応性官能基とは、標的物質に対して親和 性を有するリガンドを結合できる官能基であれば良く、 カルボキシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミノ基、 スルホン酸基、エポキシ基、イソシアネート基、酸クロ リド基、ヒドロキシ基、チオール基、ジスルフィド基等 の官能基を例示できる。また、カルボニルジイミダゾー ル、トシル、トレシル等で活性化されていてもかまわな 10 い。これらの官能基を利用して、直接あるいは縮合剤や 架橋剤を用いて、標的物質に対するリガンドを結合する ことが可能である。反応性官能基がエポキシ基のよう に、直接アミノ基やカルボキシル基と反応するタイプで あると反応操作が簡略化できるため好ましい。ヒドロキ シ基のように反応性の低い官能基の場合、両末端に反応 性の高い官能基を有する架橋剤、例えばポリイソシアネ ート化合物、ポリエポキシ化合物、ジアルデヒド化合物 などを利用してリガンドを固定化することも可能であ る。

20 【0024】反応性官能基を有する分子鎖を形成させる 方法は、公知の方法でかまわない。例えば、反応性官能 基を有する単量体を単独重合したり、他の単量体と共重 合することにより反応性官能基を有する分子鎖を形成さ せる方法や、すでに形成された分子鎖を化学修飾するこ とにより反応性の高い官能基を導入する方法などを例示 できる。

【0025】分離材料の基材は、特に限定されないが、 多孔質膜、多孔質フィルター等の多孔質体が好ましく、 無孔質体でもかまわない。さらに、その形状も特に限定 されず、プレート状、シャーレ状、繊維状、不織布状、 ビーズ状等を例示でき、それぞれの形状にあったカラム なりモジュールなどに収納されて使用されてもかまわない。

【0026】また、その基材となる材質についても水に対して非溶解性であれば特に限定されず、ポリオレフィン、ハロゲン化ポリオレフィン、ポリウレタン、ポリアミド、ポリエステル、綿、ポリスチレン、及びそれらの変性物や共重合体等、既存の材料を例示することができる。

40 【0027】本発明の刺激応答性分離材料の製造方法 は、限定されず、

基材表面に刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を有する分子鎖とを有するブロック共重合体、グラフト共重合体、交互共重合体もしくはランダム共重合体を主成分とする基材表面を形成させた後、標的物質に対して親和性を有する物質を該共重合体の反応性官能基に固定化させる方法、

刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を有す る分子鎖とを有するブロック共重合体、グラフト共重合 体、交互共重合体もしくはランダム共重合体に、標的物

20

30

50

質に対して親和性を有する物質を該共重合体の反応性官 能基に結合させた後、基材表面上に保持させる方法、 刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を有す る分子鎖とを有するブロック共重合体、グラフト共重合 体、交互共重合体もしくはランダム共重合体と、標的物 質に対して親和性を有する物質とを含む溶液を基材表面

【0028】~の場合において、該共重合体もしく は親和性を有する物質の基材表面への導入方法は限定さ れず、基材の反応性官能基と化学結合させても、基材表 面に含浸させるだけでもよい。さらに、グラフト共重合 体の場合においては基材表面上に直接、刺激応答性モノ マーと反応性官能基を有するモノマーをグラフト共重合 してもよい。

上に塗布した後、お互いを反応させる方法、等が挙げら

れる。

【0029】また、基材への刺激応答性領域よりなる高 分子鎖と反応性官能基を有する分子鎖とを有するブロッ ク共重合体、グラフト共重合体、交互共重合体もしくは ランダム共重合体の保持において、基材表面にあらかじ め反応性官能基を有するモノマーをグラフト重合させて おいてもよい。さらに、基材への前記共重合体の保持に おいて刺激応答性領域を有さないポリマーを第三成分と して添加してもよい。この第三成分のポリマーとして は、リガンドを結合でき、または反応性官能基を有する 分子鎖同士を結合できる官能基を持ったポリマーであれ ば特に限定されない。

【0030】分離材料に吸着した標的物質の回収は、温 度、光、電気等の刺激により刺激応答性高分子の高次構 造を急速に変化せしめることにより行う。例えば、刺激 応答性領域が収縮した条件下でリガンドが表面に存在す る分離材料の場合、この状態で標的物質を吸着させた 後、外部刺激により刺激応答性領域を膨潤させることに より、その急激な環境変化を利用して標的物質が材料表 面より脱着することとなる。さらに、この回収方法にプ ロテアーゼ処理等の従来技術を併用しても、相乗効果に より短時間での細胞回収が容易になる。

【0031】脱着させた場合の回収率は、固定化したリ ガンドの種類や状態、刺激応答領域と吸着領域の構造や 組成比により異なり、使用条件に応じた条件設定が必要 となるが、50%以上、好ましくは80%以上である。

【0032】標的物質と刺激応答性高分子の間に弱い結 合が存在する場合、その結合を解離することによって標 的物質を脱離させてもかまわない。回収率の向上などを 目的として、- 必要に応じて物理的な方法や化学的な方法 を併用してもかまわない。物理的な方法としては、撹拌 等が挙げられ、化学的な方法としては加熱/冷却変化、 p H変動、イオン強度変化等が挙げられる。

【0033】ここで、基材が多孔質膜の場合、平均孔径 が 0.0 1 μ m~ 1 μ m である微多孔質膜であるのが好 ましく、さらには平均孔径が $0.02\mu m\sim 0.8\mu m$ の

ものであるのが好ましい。平均孔径は、パームポロメー ターにより測定された平均孔径であり、原理はASTM -316に記載されている。細胞の大きさは一般に約数 μm~数十μmのため、前記平均孔径の時、該微多孔質 膜を通過することができず、多くの細胞は膜の表面もし くは表層部に捕捉されることとなる。 平均孔径が 1 μ m を越える場合や0.01μmより小さい場合は、細胞と 基材表面との接触面積が大きくなり、該微多孔質膜を用 いる効果が低くなる。さらに、該微多孔質膜を用いる 時、その膜厚は、5μm~5000μm程度が好まし 10 く、さらに好ましくは $20\mu m \sim 400\mu m$ である。こ こで、5μm以下だと膜強度が弱くなり、5000μm を越えると体積が増加しモジュールが大きくなり過ぎ る。また、その形状は、平膜状であっても中空糸・チュ ーブ状であっても良い。

【0034】該微多孔質膜が非対象膜構造の場合、最表 面の平均孔径が細胞より大きくなり、細胞を捕捉する活 性層が膜内部に形成されることもありうる。好ましく は、膜の最表面で細胞を捕捉できる膜である。すなわ ち、白血球が貧食細胞により曲率の大きい繊維の表面に 吸着している状態ではなく、微細孔を有する平面上に吸 着されていることが望ましい。従って、該微多孔質膜 は、網目状、スポンジ状、微粒子状、延伸法により多孔 質化されたミクロフィブリル状の膜構造、微細繊維の集 合体状を有することが好ましい。そのような多孔質膜の 製造方法は、公知の相分離法により溶液や溶融状態から 製膜された。

【0035】さらに、前記のような微多孔質膜の場合 は、必ずしも刺激応答性高分子は必要でない。それは、 該微多孔質膜の平均孔径が細胞より小さいため、細胞表 面は、膜の実質部位と空孔部位とのミクロ的に不均一な 表面上に捕捉されていることとなる。すなわち、細胞 は、膜表面に結合されたリガンドとミクロ的に不均一に 結合しているため、細胞が表面に吸着するときにしばし ば観察されるキャッピング現象が回避され、ソフトに吸 着することとなる。そのため、細胞の損傷が少なくな り、吸着した細胞の機能が良好に維持されることとな る。細胞吸着部位における実質部位と空孔部位との比率 は、空孔部位が20~95%、好ましくは、40~90 40 %である。

【0036】前記微多孔質膜を基材とした場合の細胞回 収方法は、該微多孔質膜の一方の側より被処理液を流し て標的細胞を吸着せしめた後、細胞回収液を反対側の面 より流し、標的細胞を回収する。該微多孔質膜は、平均 孔径が細胞の大きさより小さいため、該微多孔質膜を通 過せず膜の表層部にトラップされている。そのため、細 胞が脱着しやすい方向に圧力をかけることにより、効率 良く細胞を回収することが可能となる。プロテアーゼ処 理により基材表面から細胞を剥離させる場合、該微多孔 質膜は、細胞培養用フラスコのような非多孔性表面と比

較して、基材表面との接着部位が少ないため基材表面から細胞を容易に剥離させることが可能である。ここで、 該微多孔質膜を用いた場合の標的物質は細胞に限定されない。

【0037】また、前記微多孔質膜は、市販のフィルターホルダーや公知の形態のモジュールに組み込んで使用することが可能である。

#### [0038]

#### 【実施例】

(実施例1) 標的物質としてCD4\*細胞(MT-4)を設定し、標的物質に対して特異的親和性を有する物質として抗CD4抗体(Leu-3a)、刺激応答性高分子としてポリ(N,N-ジエチルアクリルアミド)を用いて刺激応答性分離材料を作製し、CD4\*細胞の分離を検討した。

【0039】主鎖にアゾ基を有するポリ(グリシジルメタクリレート)を重合開始剤として、N,Nージエチルアクリルアミドをジメチルスルホキシド(DMSO)中で80℃、16時間重合し、石油エーテル中で再沈殿させた後、ポリマーを減圧乾燥させることにより、刺激応答性ドメインとしてポリ(N,Nージエチルアクリルアミド)、反応性ドメインとしてポリ(グリシジルメタクリレート)を有するブロック共重合体(モル組成比3:1)を得た。

【0040】このブロック共重合体の3wt%ジオキサン 溶液を、厚さ100μmのポリウレタンシートにコーティングした。続いて、0.01wt%のポリエチレンイミン(平均分子量12.00)を含む抗CD4抗体の5mg/m1溶液をコーティングした後、38℃で16時間反応させることにより、刺激応答型分離材料を得た。

【0041】この材料に、人新鮮血バフィーコートより 1%アルブミン添加リン酸バッファー (PBS) で洗浄して調整した白血球液 (1×10°/m1)を37℃で接触させることにより、CD4\*細胞を吸着させた。位相差顕微鏡を用いて、吸着細胞の脱着を観察したところ、1%アルブミンを添加したPBSで25℃でリンスすることにより脱着できることを確認した。

【0042】(実施例2) 1.0wt%のポリメタクリル酸を溶解させたDMSO溶液と、実施例1で作製したブロック共重合体の4wt%DMSO溶液を1:1で混合した後、ポリメタクリル酸を表面グラフト重合したポリエチレンシートにコーティングした後、60℃、40時間反応させた。続いて、5mg/m1の1-エチルー3ー(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(シグマ社製)溶液20m1(pH5.5)をシャーレに注入し、5分間室温で浸漬させた。続いて、抗CD4抗体(Leu-3a)の5mg/m1溶液と接触させて室温で1時間時々撹拌しながら反応させた後、グリシンを最終濃度で0.2モルとなるように添加して1時間放置した後、PBSでリンスすることにより刺激応答型分離材料を作

製した。

【0043】この材料に、人新鮮血バフィーコートより 1%アルブミン添加PBSで洗浄して調整した白血球液 (1×10°/ml)を37℃で接触させることによ り、CD4\*細胞(MT-4)を吸着させた。位相差顕 微鏡を用いて、吸着細胞の脱着を観察したところ、1% アルブミンを添加したPBSで25℃でリンスすること により脱着できることを確認した。

10

【0044】(実施例3)主鎖にパーオキサイド基を有 するグリシジルメタクリレートとメチルアクリレートと の共重合体(モル組成比1:1)を重合開始剤として、 N-イソプロピルアクリルアミドをDMSO中で80 ℃、16時間重合して、刺激応答性ドメインとしてポリ (N-イソプロピルアクリルアミド)、反応性ドメイン としてポリ(グリシジルメタクリレートーメチルアクリレート共重合体)を有するブロック共重合体(モル組成 比4.8:1)を得た。

【0045】0.5wt%の抗CD4抗体(Leu-3 a)を含む20%DMSO溶液に上記ブロック共重合体 20 2wt%を含む60%DMSO溶液を1:1で混合した 後、ポリメタクリル酸を表面グラフト重合したポリエチ レンシートにコーティングし、60℃、40時間反応さ せた。

【0046】この材料に、人新鮮血バフィーコートより 1%アルブミン添加PBSで洗浄して調整した白血球液 (1×10°/ml)を37℃で接触させることによ り、CD4\*細胞(MT-4)を吸着させた。位相差顕 微鏡を用いて、吸着細胞の脱着を観察したところ、1% アルブミンを添加したPBSで25℃でリンスすること 30 により脱着できることを確認した。

【0047】(実施例4, 比較例1)標的細胞としてCD4 細胞(MT-4)、標的細胞に対して特異的親和性を有する物質として坑CD4 抗体(Leu-3a)、微多孔質膜としてポリプロピレンを主成分とする微多孔質膜(平均孔径0.14 μm、膜厚80 μm、表面網目状)を用いて実験を行った。又、比較例1として、未延伸ポリプロピレンフィルム(膜厚60 μm)を用いて同様に実験を行った。

【0048】主鎖にアゾ基を有するポリ(グリシジルメ 40 タクリレート)を重合開始剤として、メトキシエチルア クリレートをDMSO中で80℃、16時間重合し、イ ソプロピルエーテル中で再沈殿させた後、ポリマーを減 圧乾燥させることにより、メトキシエチルアクリレート とグリシジルメタクリレートのブロック共重合体(モル 組成比4.5:1)を得た。

【0049】このブロック共重合体の2wt%テトラヒドロフラン溶液を、ポリプロピレン製微多孔質膜にコーティングした。続いて、0.5wt%のポリエチレンイミン(平均分子量1200)のメタノール/水(1:1)溶 液をコーティングした後、60℃で16時間反応させる

ことにより、基材表面にポリエチレンイミンを結合した 微多孔質膜を得た。 続いて、20mg/mlの1-エ チルー3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド (シグマ社製)溶液20ml(pH4.5)をシャーレ に注入し、3時間室温で浸漬させた。続いて、抗CD4 抗体の50μg/ml溶液と接触させて4℃で16時間 時々撹拌しながら反応させた後、PBSで洗浄した。

【0050】本材料及び比較例1のフィルムに、人新鮮血バフィーコートより1%アルブミン添加PBSで洗浄して調整した白血球液(1×10°/m1)を37℃で接触させて、CD4'細胞を吸着させた。細胞の脱着は、EDTA/トリプシン溶液を加えた後、位相差顕微鏡で観察した。微多孔質膜のほうがフィルムと比較して、細胞の脱着が速かった。

【0051】(実施例5, 比較例2)標的細胞としてCD4\*細胞(MT-4)、標的細胞に対して特異的親和性を有する物質として抗CD4抗体(Leu-3a)、微多孔質膜としてポリビニリデンフルオライドを主成分とする微多孔質膜(平均孔径0.47μm、膜厚80μm、表面スポンジ状)を用いて実験を行った。又、比較例2として、ポリビニリデンフルオライドフィルム(膜厚60μm)を用いて同様に実験を行った。

【0052】主鎖にパーオキサイド基を有するポリ(グリシジルメタクリレート)を重合開始剤として、NーイソプロピルアクリルアミドをDMSO中で80℃、16時間重合し、イソプロピルエーテル中で再沈殿させた後、ポリマーを減圧乾燥させることにより、刺激応答性ドメインとしてポリ(Nーイソプロピルアクリルアミド)、反応性ドメインとしてポリ(グリシジルメタクリレート)を有するブロック共重合体(モル組成比3.2:1)を得た。

【0053】このブロック共重合体の2wt%テトラヒドロフラン溶液を、ポリビニリデンフルオライド製微多孔質膜にコーティングした。続いて、0.5wt%のポリエチレンイミン(平均分子量1200)のメタノール/水(1:1)溶液をコーティングした後、60℃で16時間反応させることにより、表面にポリエチレンイミンを結合した刺激応答型分離材料を得た。続いて、20mg/mlの1-エチルー3-(ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(シグマ社製)溶液を20ml(pH5.5)シャーレに注入し、4時間室温で浸漬させた。続いて、抗CD4抗体の50μg/ml溶液と接触させて4℃で16時間時々撹拌しながら反応させた後、PBSでリンスした。

【0054】CD4<sup>\*</sup>細胞をPRMI1640培地で1 ×10<sup>6</sup>/mlに調製した後、37℃で試料と接触させ ることにより、CD4<sup>\*</sup>細胞を吸着させた。4℃に冷却 したPBSを添加した後、位相差顕微鏡で観察したとこ ろ、微多孔質膜では吸着細胞が脱着していたが、フィル ムでは部分的に脱着していない細胞が観察された。 12

【0055】(実施例6,比較例3)基材として、ポリウレタン製フィルター(膜厚 $150\mu$ m、平均孔径 $0.6\mu$ mおよび $1.4\mu$ m,表面スポンジ状)を用いて、標的細胞としてCD4 細胞(MT-4)、標的細胞に対して特異的親和性を有する物質として抗CD4 抗体(Leu-3a)を用いて、実施例5と同様に実験を行った。また、比較例3として無孔性のポリウレタンフィルムを用いて同様に実験を行った。

【0056】脱離回収した細胞数を比較したところ、平 均孔径が $0.6 \mu$  mのウレタンフィルターが51000個、平 均孔径が $1.4 \mu$  mのウレタンフィルターが26000個、ウレタンフィルムでは22000個であり、微多孔質膜の優位 性が確認された。

【0057】(実施例7) 実施例5の膜を、平膜用モジュール(有効膜面積24cm²)を用いて評価した。該モジュールは、膜で隔たれた2つの空間を有し、一方の空間に液体流入口と液体流出口があり、もう一方の空間に回収液の流入口がある。

【0058】CD4\*細胞をPRMI1640培地で1×10<sup>5</sup>/m1に調製した後、37℃で2ml/minの流速で100ml、液体流入口から液体流出口へ流した。細胞の回収は、モジュールを4℃に冷却後、4℃に冷却したPBSを膜の細胞吸着面と反対側より2ml/minの流速で20ml流し、液体流出口から収集した。細胞回収率は、63%であった。

[0059]

50

【発明の効果】本発明の分離材料は、刺激応答性領域と標的物質に対する親和性領域とが存在する。従って、刺激応答性領域における体積変化が大きくなり吸着物質の30 脱着が起こりやすくなる。また、基材表面に相分離構造を形成させることにより、標的細胞が吸着した場合のキャッピング現象を抑制することができるため、機能損傷の少ない高品質の細胞を回収できることとなる。

【0060】さらに、本発明の刺激応答型分離材料の基材の平均孔径を限定した微多孔質膜で平均孔径が標的物質より小さい時、標的物質は微多孔質膜の実質部位と空孔部位とのミクロ的に不均一な表面上に捕捉されていることとなり、キャッピング現象が回避され、ソフトに吸着することとなる。そのため、細胞の損傷が少なくなり、吸着した細胞の機能が良好に維持されることとなる。さらには、非多孔性表面と比較して基材との接着部位が少ないため、基材から細胞を脱着することが容易となる。

【0-0 6 1】また、微多孔質膜の時の細胞回収方法は、 膜の一方の側より被処理液を流して標的細胞を吸着せし めた後、細胞回収液を反対側の面より流すことにより標 的細胞が、微多孔質膜を通過せず、膜の表層部にトラッ プされているため、細胞が脱着しやすい方向に圧力がか かることにより、効率よく細胞を回収することが可能に なる。

13

【 O Q 6·2 】その結果、従来困難であった血球系細胞や機能細胞の分離精製が簡便にできるようになり、本発明の分離材料や技術は、標的細胞の分離、増殖、機能変換等を利用したバイオプロダクツの生産や細胞治療、遺伝 \*

\*子治療、診断等に効果を発揮することとなる。また、本 発明は、医療分野のみならず各種の産業分野において新 しい分離技術として効果を発現することとなる。

14

フロントページの続き

 (51) Int. Cl. \*
 職別記号
 庁內整理番号
 F I
 技術表示箇所

 // B O 1 D 61/14
 5 0 0
 B O 1 D 61/14
 5 0 0

 C 1 2 M 1/00
 A

.

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 08103653 A

(43) Date of publication of application: 23.04.96

(51) Int. CI

B01J 20/26 G01N 30/48 // A61M 1/36 G01N 33/566

(21) Application number: 06238677

(22) Date of filing: 03.10.94

(71) Applicant:

**TERUMO CORP** 

(72) Inventor:

**ONISHI MASATO** 

#### (54) STIMULUS RESPONSE TYPE SEPARATING MATERIAL AND ITS PRODUCTION

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a stimulus response type separating material which has high specificness to target materials and is capable of easily recovering cells by providing the surface of this material with a region having affinity to the target materials and a region consisting of stimulus responsive high-polymer chains.

CONSTITUTION: The surface of this stimulus response type separating material is provided with the region in which artificially designed molecule recognition element, such as control mechanisms of living bodies including reaction of antigen-antibody, enzyme-substrate and various kinds of physiological active materials and their receptors, etc., exist and has affinity with the target materials, such as protein, glycoprotein, nucleic acids, cells, artificial cells and high-polymer compds. The surface is also provided with the region consisting of the stimulus responsive high-polymer chains which are

changed in the higher structure by heat, Hz, potential, light, etc., to the target materials and are swollen and shrunk in an aq. soln. As a result, the capping when the target cells are adsorbed in the material is suppressed and the cells which are less damaged in the functions and have high quality are recovered.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

## (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

### 特開平8-103653

(43)公開日 平成8年(1996)4月23日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup> B O 1 J 20/				技術表示箇所					
G01N 30/									
// A61M 1/ G01N 33/	86 545								
			審査請求	未請求	請求項の数 6	OL	(全 5	頁)	
(21)出願番号	特願平6-238677	<b>特顧平6-238677</b>		000109543 テルモ株式会社					
(22)出願日	平成6年(1994)10月	平成6年(1994)10月3日			東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目44番1号 大西 誠人 神奈川県足柄上郡中井町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内				

#### (54) 【発明の名称】 刺激応答型分離材料及びその製造方法・

#### (57)【要約】

【目的】標的物質に対する高い特異性を有し細胞を簡便 に回収できる分離材料及び分離システムを提供すること を目的とする。

【構成】標的物質に対して親和性を有する領域と刺激応 答性高分子鎖よりなる領域とを表面に有する。

20

1

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】標的物質に対して親和性を有する領域と刺激応答性高分子鎖よりなる領域とを表面に有する刺激応答型分離材料。

【請求項2】標的物質に対して親和性を有する分子鎖と 刺激応答性領域よりなる分子鎖とを有するブロック共重 合体もしくはグラフト共重合体を主成分として構成され た表面を有する請求項1の刺激応答型分離材料。

【請求項3】刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を有する分子鎖とを有するブロック共重合体もしくはグラフト共重合体を主成分とする表面を形成させた後、標的物質に対して親和性を有する物質を該共重合体の反応性官能基に固定化することを特徴とする刺激応答性分離材料の製造方法。

【請求項4】刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を有する分子鎖とを有するブロック共重合体もしくはグラフト共重合体に、標的物質に対して親和性を有する物質を該共重合体の反応性官能基に結合させた後、基材表面上に保持させることを特徴とする刺激応答性分離材料の製造方法。

【請求項5】刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を有する分子鎖とを有するブロック共重合体もしくはグラフト共重合体と、標的物質に対して親和性を有する物質とを含む溶液を基材表面上に塗布した後、お互いを反応させることを特徴とする刺激応答性分離材料の製造方法。

【請求項6】標的物質に対して親和性を有する領域と刺激応答性高分子鎖よりなる領域とを表面に有する刺激応答型分離材料を用いて、標的物質を該分離材料に結合させた後、刺激応答性高分子鎖の高次構造を変化させることにより、標的物質を該分離材料より脱離させることを特徴とする物質の分離精製方法。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、標的物質に対して特異的親和性を有する物質と刺激応答性高分子とを利用した 新規な分離材料及び分離方法に関する。

### [0002]

【従来の技術】近年、細胞工学や遺伝子工学等の発展に伴い、細胞や遺伝子を利用した細胞治療や遺伝子治療の研究が盛んとなっており、目的とした細胞や生体物質を損傷させることなく分離する技術が重要となっている。また、バイオテクノジーの発展により、生物工学的手法によるペプチド、蛋白質、糖蛋白質質といった生理活性分子の生産が行われるようになってきており、細胞やバイオプロダクツの簡便で損傷の少ない分離精製技術が望まれている。

【0003】従来より化学工業分野で使用されている吸着・分配・蒸留・析出といった分離・精製の単位操作では、熱や有機溶媒の添加などにより、被精製物質に対し

て大幅な環境変化を強いるため、前述の細胞やバイオプロダクツの分離には適していないことが多い。

【0004】細胞やバイオプロダクツの分離方法として、体積(分子量)や密度による方法(沈降速度法、密度勾配遠心法、ゲル濾過法など)、電場中での移動度の差による方法(電気泳動など)、等電点による方法(無点電気泳動など)、2液相間への分配による方法(2層分配法、分配クロマトクラフィー)、固相への吸着性の差による方法(吸着クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー)などが知られている。

【0005】これらの分離方法の多くは、物理化学的性 状が大きく異なる細胞成分の分離には適用できるもの の、物理化学的性状が良く似た成分や細胞、例えばリン パ球亜集団の分離などには適用が困難であった。この中 で標的物質に対する選択性の高い方法は、アフィニティ ークロマトグラフィーであり、近年広く利用されるよう になってきている。細胞を対象とするアフィニティーク ロマトグラフィートとしては、標的細胞の表層に存在す る膜蛋白等に対するモノクローナル抗体を結合したビー ズやシャーレを用いた分離方法が報告されており、本方 法による各種リンパ球の亜集団分離も報告されている。 (例えば、ジャーナル・オブ・イミュノロジカル・メソ ッド、第54号、251ページ、1983年に記載され ているブラウンらの研究報告) この抗体を用いた方法 は、特異性が極めて高いことで利点であるが、欠点とし て、吸着した細胞の脱着が困難なこと、抗体が細胞表層 の抗原に結合するための時間 (接触時間) を長くする必 要があること、その結果、非特異的な吸着が増加するこ と、などがあった。

30 【0006】前述の欠点を改良した方法としては、アビジンービオチンのような親和性の高い結合を利用して、短時間で分離材料に吸着させる方法がWO91/161 16で提案されている。にすなわち、ビオチンで標識した抗体を予め時間をかけて標的細胞に結合させた後、アビジンを結合した分離材料に吸着させることにより、短時間で効率良く標的細胞を分離できることとなる。しかしながら、この方法では、物理的振動を用いて抗体と標的細胞の結合やアビジンとビオチンとの結合を解離することにより標的細胞の回収が行われているため、ビーズ 10 同士の衝突等による細胞の損傷や機能低下が免れない。

【0007】細胞機能を損なわないように回収する方法としては、特開平2-211865に記載された水に対する上限または下限臨界溶解温度が0~80℃にあるポリマーもしくはコポリマーで表面を被覆した細胞培養基材が報告されている。この方法は、温度により疎水性一親水性と相転移する温度応答性高分子を利用したものであり、温度応答性高分子が疎水性で収縮した状態の時に細胞を吸着させた後、温度を変化させ、親水性となって膨潤するときに吸着した細胞を脱着させる方法である。

50 この方法の欠点は、細胞に対する特異性が低いため、種

10

30

である。

々の細胞が存在する液体から特定の細胞を回収すること ができないことである。特に、マクロファージ、白血 球、リンパ球などの多くは、曲率の小さい表面に吸着す ることがしられており、フィルターや不織布形状に加工 したこの分離材料を用いて、特定のリンパ球などを選択 的に回収することは不可能であった。

#### [8000]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明は、標 的物質に対する高い特異性を有し細胞を簡便に回収でき る分離材料及び分離システムを提供することを目的とす る。

#### [0009]

【課題を解決するための手段】上記発明の目的は以下の 刺激応答型分離材料及びその製造方法によって達成され

- (1) 標的物質に対して親和性を有する領域と刺激応答 性高分子鎖よりなる領域とを表面に有する刺激応答型分 離材料。
- (2) 標的物質に対して親和性を有する分子鎖と刺激応 答性領域よりなる分子鎖とを有するブロック共重合体も しくはグラフト共重合体を主成分として構成された表面 を有する(1)の刺激応答型分離材料。
- (3) 刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を 有する分子鎖とを有するブロック共重合体もしくはグラ フト共重合体を主成分とする表面を形成させた後、標的 物質に対して親和性を有する物質を該共重合体の反応性 官能基に固定化することを特徴とする刺激応答性分離材 料の製造方法。
- (4) 刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を 有する分子鎖とを有するブロック共重合体もしくはグラ フト共重合体に、標的物質に対して親和性を有する物質 を該共重合体の反応性官能基に結合させた後、基材表面 上に保持させることを特徴とする刺激応答性分離材料の 製造方法。
- (5) 刺激応答性領域よりなる分子鎖と反応性官能基を 有する分子鎖とを有するブロック共重合体もしくはグラ フト共重合体と、標的物質に対して親和性を有する物質 とを含む溶液を基材表面上に塗布した後、お互いを反応 させることを特徴とする刺激応答性分離材料の製造方 法。
- (6) 標的物質に対して親和性を有する領域と刺激応答 性高分子鎖よりなる領域とを表面に有する刺激応答型分 離材料を用いて、標的物質を該分離材料に結合させた 後、刺激応答性高分子鎖の高次構造を変化させることに より、標的物質を該分離材料より脱離させることを特徴 とする物質の分離精製方法。

【0010】本発明においては、標的物質は特に限定さ れず、蛋白質、糖蛋白質、核酸、細胞、人工細胞、合成 高分子化合物などを例示できる。本発明の分離材料は、 標的物質に対して親和性を有する領域と刺激応答性高分

子鎖よりなる領域とを表面に有する材料であり、表面が 相分離していることが特徴である。従って、標的物質に 対して親和性を有する分子(リガンド)が、相分離構造 に従ってミクロ的に不均一に存在することが特徴となる が、その際、標的物質の大きさが該標的物質に対して親 和性を有する領域の大きさより小さいことが好ましい。 相分離構造を形成させる方法としては、ブロックもしく はグラフト共重合体を用いる方法が好ましい。高分子間 で相溶性を示すものもあるが、多くの高分子は相分離を 起こすことが知られている。特に、ブロックもしくはグ ラフト共重合体は、海島状、縞状、ラメラ状に規則的な ミクロ相分離構造を発現することが知られているおり、 このような構造が本発明の分離材料としては好ましい。 表面における標的物質の親和性領域の比率は、外部環境 により異なるため明確に規定できないが、標的物質を吸 着する時に、10~90%、好ましくは、20~80%

【0011】標的物質としては、サイズが大きい「細 胞」を好適に例示できる。また、細胞を標的とした場 20 合、該細胞に対して親和性を有する分子(リガンド) が、相分離構造に従ってミクロ的に不均一に存在してい るため、細胞が分離材料表面に吸着されるときにしばし ば観察されるキャッピング現象が回避されソフトに吸着 することとなる。そのため、細胞の損傷が少なくなり、 吸着した細胞の機能を発現させる場合や分離精製(回 収) する場合に、優れた性能を発現することとなる。標 的とする細胞は限定されず、例えば、上皮系細胞、肝実 質細胞、膵ラ島細胞、マクロファージ、単核球、NK細 胞 (CD 5 6\*)、血液幹細胞などの未分化細胞 (CD 3 4<sup>+</sup>) 、Bリンパ球、Tリンパ球、及びそのサブセッ \ (CD4', CD8', CD19', CD71', IL2 R\*など)、各種の腫瘍細胞や機能細胞等より、目的に 応じて選定される。

【0012】刺激応答性高分子とは、熱、PH、電位、 光などにより高次構造が変化して、水溶液中で膨潤した り収縮する高分子であればよい。例えば、水に対する上 限臨界温度または下限臨界温度を有し、温度変化に応答 して、膨潤-収縮する高分子を好適に例示できる。その ような高分子としては、N-イソプロピルアクリルアミ 40 ドやN、Nージエチルアクリルアミド、Nーイソプロピ ルメタアクリルアミドなどのアクリルアミドやメタアク リルアミドの誘導体類をはじめ、ビニルメチルエーテル などのビニルーエーテル類などのポリマーやコポリマー を例示できる。また、光により構造変化させる場合は、 例えば、アゾベンゼン基を有する吸水性高分子のように 光異性化をおこす高分子、トリフェニルメタンロイコハ イドロオキシドのビニル誘導体とアクリルアミド系単量 体との共重合体のように光イオン解離する感応基を有す る温度応答性高分子、スピロベンゾピランを含むNーイ ソプロピルアクリルアミドゲルのように疎水性相互作用 50

(4)

10

20

30

することができる。

が光変化する温度応答性高分子などを用いることができる。

【0013】電気化学的に構造変化を生じさせるには、ビニルフェロセンとイソプロピルアクリルアミド共重合体のようにフェロセニル基を側鎖に有する温度応答性高分子を例示することができる。フェロセニル基は、還元状態では疎水性の官能基であるが、酸化されると親水性が高まるため、一定の温度領域で電気化学的に膨潤~収縮を制御することができる。

【0014】電気や光により制御できる温度領域は、アルキルアクリルアミドのような温度応答性高分子を形成するモノマーに親水性モノマーや疎水性モノマーを少量共重合させることにより、任意に制御することが可能である。たとえば、疎水性モノマーを共重合させると相転移温度は低くなり、親水性モノマーを共重合させると相転移温度は高くなる。

【0015】イオンにより構造変化を誘導したり加速するためには、イオン解離する官能基を有するモノマーを共重合したり、イオンを捕捉する分子を側鎖に導入させてやればよい。例えば、ナトリウムやカリウムを認識するクラウンエーテル(ベンゾ[18]クラウンー6)を側鎖にポリソプロピルアクリルアミドは、ナトリウムイオンやカリウムイオンにより相転移が引き起こされる。

【0016】標的物質に対して親和性を有する領域には、抗原-抗体、酵素-基質(阻害剤)、各種の生理活性物質とそのレセプターとの反応などの生体の制御機構で見られる特異的親和性により標的物質を吸着するリガンドや、静電相互作用、疎水性相互作用、水素結合、ファンデルワールス相互作用等によって標的物質に対して親和性を示す合成化合物やそれらの相互作用を効果的に発現できるよう人工的に設計された分子認識素子などが存在する。

【0017】標的物質に対して親和性を有する領域は、刺激応答性高分子鎖と必ずしも化学的に結合していなくてもよく、ブレンド法や積層法を利用して相分離構造を形成させてもよい。また、金属、セラミック、あるいは有機物よりなる直径5 μ以下、好ましくは2 μ以下の微粉体などを利用して不均一構造を形成させ、該微粉体上に標的細胞に対して親和性を有する物質を結合させることも可能である。

【0018】リガンドの反応性官能基への固定化は、公知の化学反応を用いた方法で達成できるが、両者の結合の間に、スペーサーや2種以上の化合物よりなる結合が存在していてもよい。結合様式としては、生理的条件で容易に脱離しないことが望ましいが、必ずしも共有結合である必要はなく、イオンコンプレックスや電荷移動錯体などを利用した結合でもかまわない。また、生理的条件で高い親和性を有するビオチンーアビジン、ビオチンーストレプトアビジン、リボフラビンーリボフラビン結合蛋白、プロテインA-IgG、プロテインG-IgG

などの生化学的親和性を利用した結合であってもよい。 ビオチンーアビジンの組み合わせは、ビオチン標識抗体 などが市販されており容易に入手できるため、標的物質 に対する抗体をアビジンを介して反応性官能基に固定化

【0019】反応性官能基とは、標的物質に対して親和 性を有するリガンドを結合できる官能基であれば良く、 カルボキシル基、アルデヒド基、アミノ基、イミノ基、 スルホン酸基、エポキシ基、イソシアネート基、酸クロ リド基、ヒドロキシ基、チオール基、ジスルフィド基な どの官能基を例示できる。また、カルボニルジイミダゾ ール、トシル、トレシルなどで活性化されていてもかま わない。これらの官能基を利用して、直接あるいは縮合 剤や架橋剤を用いて、標的物質に対するリガンドを結合 することが可能である。反応性官能基がエポキシ基のよ うに、直接アミノ基やカルボキシル基と反応するタイプ であると反応操作が簡略化できるため好ましい。ヒドロ キシ基のように反応性の低い官能基の場合、両末端に反 応性の高い官能基を有する架橋剤、例えばポリイソシア ネート類、ポリエポキシ化合物、ジアルデヒド化合物な どを利用してリガンドを固定化することも可能である。

【0020】反応性官能基を有する分子鎖を形成させる方法は、公知の方法でかまわない。例えば、官能基を有する単量体を重合したり、他の単量体と共重合することにより反応性官能基を有する分子鎖を形成させる方法や、すでに形成された分子鎖を化学修飾することにより反応性の高い官能基を導入する方法などを例示できる。分離材料の形態は、特に限定されず、プレート状、シャーレ状、繊維状、不織布状、多孔質膜、多孔質フィルター、ビーズなどを例示でき、それぞれの形態にあったカラムなりモジュールに収納されて使用されてもかまわない。また、その基材となる材質についても水に対して非溶解性であれば特に限定されず、ポリオレフィン、ハロゲン化ポリオレフィン、ポリウレタン、ポリアミド、ポリエステル、綿、ポリスチレン、及びそれらの変性物や共重合体など、既存の材料を例示することができる。

【0021】分離材料に吸着した標的物質の回収は、温度、光、電気等の刺激により刺激応答性高分子の高次構造を急速に変化せしめることにより行う。例えば、刺激 応答性領域が収縮した条件下でリガンドが表面に存在する分離材料の場合、この状態で標的物質を吸着させた後、外部刺激により刺激応答性領域を膨潤させることいより、その急激な環境変化を利用して標的物質が材料表面より脱着することとなる。脱着させた場合の回収率は、固定化したリガンドの種類や状態、刺激応答領域と吸着領域の構造や組成比により異なり、使用条件に応じた条件設定が必要となるが、50%以上、好ましくは80%以上である。

【0022】標的物質と刺激応答性高分子の間に弱い結 ) 合が存在する場合、その結合を解離することによって標

(5)

\* 製した。

的物質を脱離させてもかまわない。回収率の向上などを 目的として、必要に応じて物理的な方法や化学的な方法 を併用してもかまわない。

[0023]

#### 【実施例】

(実施例1) 標的物質としてCD4\*細胞を設定し、標 的物質に対して特異的親和性を有する物質としてCD4 に対する抗体、刺激応答性高分子としてポリ(N-ジエ チルアクリルアミド)を用いて分離用吸着材料を作製 し、CD4<sup>+</sup>細胞の分離を検討した。

【0024】主鎖にアゾ基を有するポリグリシジルメタ クリレートを重合開始剤として、N,N-ジエチルアク リルアミドをジメチルスルホキシド中で80℃、16時 間重合し、石油エーテル中で再沈殿させた後、ポリマー を減圧乾燥させることにより、刺激応答性ドメインとし てポリ (N, N-ジエチルアクリルアミド)、反応性ド メインとしてポリ (グリシジルメタクリレート) を有す るブロックコポリマー (モル組成比3:1) を得た。

【0025】このブロック共重合体の3%ジオキサン溶 液を、厚さ100μのポリウレタンシートにコーティン グした。続いて、O. O1wt%のポリエチレンイミン (平均分子量1200) を含むCD4抗体の5mg/m 1溶液をコーティングした後、38℃で16時間反応さ せることにより、刺激応答型分離材料を得た。

【0026】この材料に、人新鮮血バフィーコートより 1%アルブミン添加PBSで洗浄して調整した白血球液 (1×10°/m1) を37℃で接触させることによ り、CD4<sup>+</sup>細胞を吸着させた。位相差顕微鏡を用い て、吸着細胞の脱着を観察したところ、1%アルブミン を添加したPBSで25℃でリンスすることにより脱着 できることを確認した。

【0027】 (実施例2) 1.0%のポリメタクリル酸 を溶解させたDMSO溶液と、実施例1で作製したブロ ックコポリマーの4%DMSO溶液を1:1で混合した 後、ポリメタクリル酸を表面グラフト重合したポリエチ レンシートにコーティングした後、60℃40時間反応 させた。続いて、5mg/mlの1-エチル-3-(ジ メチルアミノプロピル)カルボジイミド(シグマ社製) 溶液を20ml (pH5.5) シャーレに注入し、5分 間室温で浸漬させた。続いて、CD4抗体の5mg/m 1溶液と接触させて室温で1時間時々撹拌しながら反応 させた後、グリシンを最終濃度で0.2モルとなるよう に添加して1時間放置した後、リン酸バッファー (PB S) でリンスすることによりCD4<sup>+</sup>細胞分離材料を作

【0028】この材料に、人新鮮血バフィーコートより 1%アルブミン添加PBSで洗浄して調整した白血球液 (1×10<sup>6</sup>/m1) を37℃で接触させることによ り、CD4<sup>\*</sup>細胞を吸着させた。位相差顕微鏡を用い て、吸着細胞の脱着を観察したところ、1%アルブミン を添加したPBSで25℃でリンスすることにより脱着 できることを確認した。

8

【0029】 (実施例3) 主鎖にパーオキサイド基を有 10 するポリグリシジルメタクリレートとメチルアクリレー トとの共重合体 (1:1) を重合開始剤として、N-イ ソプロピルアクリルアミドをジメチルスルホキシド中で 80℃、16時間重合して、刺激応答性ドメインとして ポリ (N-イソプロピルアクリルアミド)、反応性ドメ インとしてポリ (グリシジルメタクリレートーメチルア クリレート共重合体)を有するブロックコポリマー (モ ル組成比4.8:1)を得た。

【0030】0. 5wt%のCD4抗体を含む20%DM SO溶液に上記ポリマー2wt%を含む60%DMSO溶 液を1:1で混合した後、ポリメタクリル酸を表面グラ 20 フト重合したポリエチレンシートにコーティングし、6 0℃40時間反応させた。この材料に、人新鮮血バフィ ーコートより1%アルブミン添加PBSで洗浄して調整 した白血球液 (1×10<sup>6</sup>/m1) を37℃で接触させ ることにより、CD 4<sup>+</sup>細胞を吸着させた。位相差顕微 鏡を用いて、吸着細胞の脱着を観察したところ、1%ア ルブミンを添加したPBSで25℃でリンスすることに より脱着できることを確認した。

#### [0031]

30

【発明の効果】本発明の分離材料や分離方法は、刺激応 答領域と標的物質に対する親和性領域とが存在する。従 って、刺激応答領域における体積変化が大きくなり吸着 物質の脱着が起こりやすくなる。また、相分離構造を形 成させることにより、標的細胞が吸着した場合のキャピ ング現象を抑制することができるため、機能損傷の少な い高品質の細胞を回収できることとなる。その結果、従 来困難であった血球系細胞や機能細胞の分離精製が簡便 にできるようになり、本発明の分離材料や技術は、標的 細胞の分離、増殖、機能変換等を利用したバイオプロダ 40 クツの生産や細胞治療、遺伝子治療、診断等に効果を発 揮することとなる。また、本発明は、医療分野のみなら ず各種の産業分野において新しい分離技術として効果を 発現することとなる。

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 06262071 A

(43) Date of publication of application: 20.09.94

(51) Int. CI

B01J 20/26

B01D 15/08

C08F 2/00

C08F 2/44

C08F 20/56

C08J 9/40

C08L101/00

G01N 30/48

(21) Application number: 05052280

(71) Applicant:

MITSUBISHI KASEI CORP

(22) Date of filing: 12.03.93

(72) Inventor:

**HOSOYA KEN** 

# (54) NEW RESIN FOR SEPARATION AND ITS PREPARATION

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a resin for separation which shows a significant change in its separation properties according to temperature and enables separation even when such separation is difficult only with a separation agent, by changing temperature.

CONSTITUTION: The subject preparation method of new resin for separation comprises preparing resin for separation and resin which consists of poly-N-isopropylacrylamide supported on a porous polymerization particle by impregnating an organic polymerization particle with a vinyl monomer containing 25wt.% to 100wt.% of crosslinkable polyvinyl monomer, a

radical polymerization initiator and pore-generating solvent, then suspending the particle in a water medium and adding N-isopropylacrylamide and a water-soluble polymerization initiator to the suspension during ongoing polymerization reaction.

COPYRIGHT: (C)1994,JPO&Japio

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平6-262071

(43)公開日 平成6年(1994)9月20日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup> B 0 1 J 20 B 0 1 D 15		識別記号 2	庁内整理番号 7202-4G	FI	技術表示箇所
	/00	мај	7442—4 J		
2	:/44	MCS	7442—4 J		
20	/56	MNC	7242—4 J		
			審査請求	未請求 請求巧	頁の数 2 OL (全 6 頁) 最終頁に続く
(21)出顯番号	. 4	<b>特願平5-52280</b>		(71)出願人	000005968 三菱化成株式会社
(22)出願日	3	平成5年(1993)3	月12日	(72)発明者	東京都千代田区丸の内二丁目 5 番 2 号 細矢 - 憲
					京都府京都市伏見区奉行前町官有地桃山合同宿舎142号
				(74)代理人	弁理士 長谷川 曉司
	<i>:</i> · .				

# (54) 【発明の名称】 新規な分離用樹脂及びその製造方法

# (57)【要約】

【構成】 ポリーNーイソプロピルアクリルアミドが多れ性重合体粒子に担持されてなる分離用樹脂及び該樹脂を有機重合体粒子に、架橋性ポリビニル単量体を25重量%から100重量%含むビニル単量体、ラジカル重合開始剤および多孔質化溶媒を含浸した後、該粒子を水性媒体に懸濁し、該懸濁液の昇温後、かつ重合反応継続中にNーイソプロピルアクリルアミドと水溶性重合開始剤を該懸濁液に添加することにより製造する方法。

【効果】 本発明は、従来の分離剤では不可能であった、温度によりその分離特性を大きく変化できる分離用樹脂を提供するものであり、単一の分離剤では困難な分離に対し、温度を変化させることによりその分離を可能にできる分離用樹脂を提供するものである。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 ポリーNーイソプロピルアクリルアミドが多孔性重合体粒子に担持されてなる分離用樹脂。

【請求項2】 有機重合体粒子に、架橋性ポリビニル単量体を25重量%から100重量%含むビニル単量体、ラジカル重合開始剤および多孔質化溶媒を含浸した後、該粒子を水性媒体に懸濁し、該懸濁液の昇温後、かつ重合反応継続中にNーイソプロピルアクリルアミドと水溶性重合開始剤を該懸濁液に添加することを特徴とする請求項1に記載の分離用樹脂の製造方法。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、液体クロマトグラフィー用充填剤、各種分離用樹脂、吸着剤等として有用であり、特に温度によりその分離特性が大きく変化する分離用樹脂及びその製造方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】温度変化によりその分離特性が大きく変化する分離用樹脂は、従来知られていない。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、温度により その分離特性が変化するという新規な特性を有する分離 用樹脂及びそれを簡便な方法により該樹脂を製造する方 法を提供することを目的とする。

### [0004]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、ポリーNーイソプロピルアクリルアミドが多孔性重合体粒子に担持されてなる分離用樹脂をその要旨とする。また、有機重合体粒子に、架橋性ポリビニル単量体を25重量%から100重量%含むビニル単量体、ラジカル重合開始剤および多孔質化溶媒を含浸した後、該粒子を水性媒体に懸濁し、該懸濁液の昇温後、かつ重合反応継続中にNーイソプロピルアクリルアミドと水溶性重合開始剤を該懸濁液に添加することを特徴とする該分離用樹脂の製造方法をその要旨とする。

【0005】以下、本発明を詳細に説明する。本発明の 樹脂は、種粒子に架橋性ビニル単量体を含有するビニル 単量体を含浸した後重合する所謂シード重合法により製 造される。すなわち、本発明で用いられる種粒子として の有機重合体粒子は乳化重合、ソープフリー乳化重合、 分散重合、懸濁重合等の一般に良く知られた造球重合に より製造できる。中でも、乳化重合、ソープフリー乳化 重合、分散重合等で得られる重合体粒子は懸濁重合によ り製造されたものに比較しその粒子径分布が狭く好まし い。

【0006】種粒子の組成としては、芳香族モノビニル 単量体および/または脂肪族モノビニル単量体からなる 重合体が好適である。これらは単独重合体もしくは2種 以上の単量体の共重合体の何れでも良く、1重量%以下 の架橋性ポリビニル単量体との共重合体であっても良 い。代表的には、ポリスチレンもしくはポリメタクリル酸エステルからなる粒子が好ましい。種粒子の大きさは $0.1\sim1000\mu$ mの範囲で、目的に応じ任意に選ぶことができる。

【0007】そしてこのような有機重合体粒子からなる 種粒子に含浸させる架橋性ポリビニル単量体としては、 芳香族ポリビニル単量体、脂肪族ポリビニル単量体が好 適であり、芳香族ポリビニル単量体としては、ジビニル ベンゼンが、また、脂肪族ポリビニル単量体としては多 10 価アルコールのポリ (メタ) アクリレートやアルキレン ポリ (メタ) アクリルアミドが好ましい。その一例として、エチレングリコールジ (メタ) アクリレート、 グリセロールジ (メタ) アクリレート、 クリセロールジ (メタ) アクリレート、 トリメチロールプロパントリ (メタ) アクリレート、 テトラヒドロキシブタンジ (メタ) アクリレート、 メチレンビスアクリルアミド等 が挙げられる。モノビニル単量体およびポリビニル単量体の混合物を含浸させる。

【0008】架橋性ポリビニル単量体以外のビニル単量 体としては、モノビニル単量体であり、該モノビニル単 量体としては、芳香族モノビニル単量体、脂肪族モノビ ニル単量体が使用される。芳香族モノビニル単量体とし ては、スチレン、 t ーブトキシカルボニルスチレン、エ チルスチレン、ハロアルキルスチレン等のスチレン誘導 体、安息香酸ビニル、p-t-ブチル安息香酸ビニル等 のカルボン酸ビニル等が好ましい。また、脂肪族モノビ ニル単量体としては、モノ不飽和カルボン酸、モノ不飽 和カルボン酸エステル、アクリルアミド誘導体等が好ま しく、その一例としてメチル (メタ) アクリレート、ベ 30 ンジル (メタ) アクリレート等のアルキル (メタ) アク リレート、グリシジル (メタ) アクリレート、グリセロ ールモノ (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシエチル (メタ) アクリレート、シクロヘキサンカルボン酸ビニ ル、ブタン酸ビニル、N-イソプロピルアクリルアミド 等が挙げられる。

【0009】また、これらビニル単量体の量は使用する 種粒子の大きさと目的とする粒子の大きさを考慮して適 宜選択される。重合体粒子に含浸させるビニル単量体中 の架橋性ポリビニル単量体の量は25重量%から100 重量%であり、好ましくは40重量%から100重量% である。

【0010】種粒子に含浸させる多孔質化溶媒としては、シード重合時に相分離剤として作用し、生成する粒子の多孔質化を促進する有機溶媒である脂肪族あるいは芳香族炭化水素類、エステル類、ケトン類、アルコール類、エーテル類が挙げられる。このような有機溶媒としては、例えばトルエン、キシレン、シクロヘキサン、オクタン、酢酸ブチル、フタル酸ジブチル、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、ジブチルエーテル、1-ヘキサノール、2-オクタノー

30

ル、デカノール、シクロへキサノール等が挙げられ、これらは単独もしくは混合して使用する。特に、多孔質化により形成される細孔表面に、ポリーNーイソプロピルアクリルアミドを効率よく担持させる為に、後で添加する単量体であるNーイソプロピルアクリルアミドの溶解度よりもその重合体であるポリーNーイソプロピルアクリルアミドの溶解度が高い多孔質化溶媒が好ましく、一例としてシクロへキサノールを挙げることができる。

【0011】シード重合時のラジカル重合開始剤は過酸化ベンゾイル、ブチルパーオキシへキサノエート等の過酸化物系開始剤、アゾビスイソブチロニトリル、アゾビスイソバレロニトリル等のアゾ系開始剤が好ましい。これら重合開始剤は、シード重合開始の為に重合温度に昇温される前に種粒子に含浸する。重合開始剤の含浸はビニル単量体或いは多孔質化溶媒に溶解し、ビニル単量体の含浸と同時に、またはその前後で行う。

【0012】また、ビニル単量体、多孔質化溶媒、ラジカル重合開始剤を種粒子に含浸させる際に、場合により種粒子に対して親和性が高い溶媒で希釈し含浸させることも好ましく、必要に応じて、重合開始剤をこの溶媒に溶解し、添加することもできる。このような溶媒としては、アルコール、アセトン、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の水混和性低沸点溶媒やジクロロエタン、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素等が挙げられる。これらは含浸を促進する溶媒として機能するが、含浸後は重合温度に昇温してシード重合を開始する前に減圧留去することが好ましい。

【0013】本発明では、このようにビニル単量体、多れ質化溶媒、ラジカル重合開始剤等を用いて種粒子を肥大化させた後、水性媒体中で懸濁重合を行う。水性媒体には、ビニル単量体、多孔質化溶媒、重合開始剤等が含浸され肥大化した種粒子が、シード重合中に凝集、変形、融着することを防止し、その分散安定性を増す為に、分散安定剤を含有する。該分散安定剤としては公知のアニオン系、ノニオン系の界面活性剤、およびポリビニルピロリドン、ポリエチレンイミン、ビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマー等の合成高分子が好適であり、特にビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマーが好ましい。中でも、その重合度が500前後である比較的低分子量のビニルアルコールー酢酸ビニルコポリマーが特に好ましい。

【0014】本発明において、重合温度に昇温後、重合反応継続中に添加されるNーイソプロピルアクリルアミドの添加量は、シード重合に先立ち予め含浸させるビニル単量体に対し1~30重量%であり、好ましくは2~20重量%である。Nーイソプロピルアクリルアミドの添加時期は、所定の重合温度に昇温し、シード重合を開始した後、0.5~12時間の間、好ましくは1~6時間の間に、一括もしくは分割して添加する。分割して添加する場合は、例えば10~60分毎に添加する方法が

4

好ましい。Nーイソプロピルアクリルアミドは、そのまま添加するか、もしくは水溶性有機溶媒で希釈して添加する。また、Nーイソプロピルアクリルアミドの添加と同時に水溶性重合開始剤、例えば過硫酸カリウムを水性媒体に添加する。シード重合の重合温度は使用する重合開始剤の種類にもよるが、50℃~80℃が好ましい。シード重合の重合時間は、重合開始剤の半減期前後またはそれ以上が好ましく、例えば、3時間~48時間が好ましい。

10 【0015】シード重合における水性媒体としては、水 および分散安定剤の他、必要に応じ、上記N-イソプロ ピルアクリルアミドと共に加えられる水溶性重合開始 剤、それらを溶解する水溶性有機溶媒、また、水溶性重 合開始剤を使用しない場合は、水中重合禁止剤が含まれ る。本発明においては、一般的なシード重合方法が適用 できるが、乳化重合法またはソープフリー乳化重合法で 製造された0.1~1.5μmの重合体粒子を種粒子と する場合には、まず膨潤助剤による一次膨潤を行った 後、シード重合することにより100 μ m程度までの粒 子径が均一な多孔質粒子が製造できる方法 ( J. Uge 20 lstadb, Makromoleculare Ch emie、第80巻、737頁、1979年) が好適に 用いられる。

【0016】また、分散重合により製造された1~10 μmの重合体粒子を種粒子とし、シード重合する方法 (例えば特開昭64-26617号公報)も適用でき る。本発明においては、重合完結後、種粒子として用い た有機重合体粒子の良溶媒を用いて洗浄することによ り、種粒子由来の重合体の一部または全部を除去するこ とによっても、所望の多孔度の樹脂が得られる。

【0017】本発明方法で得られる多孔性重合体粒子の好ましい細孔物性としては、BET法で測定した乾燥状態での平均細孔半径として、 $10\sim6000$  オングストローム、好ましくは $20\sim2000$  オングストロームであり、細孔容積として $0.2\sim1.8$  ml/g、好ましくは $0.4\sim1.2$  ml/gであり、細孔表面積として $1\sim2000$  m²/g、好ましくは $5\sim1500$  m²/g である。

【0018】本発明方法により、粒子細孔表面にポリー Nーイソプロピルアクリルアミドが導入されたことは、簡便には重量の増加や明らかな物性の変化により検証できるが、更に分析的には元素分析や赤外吸収スペクトルの測定により確認できる。本発明の分離用樹脂は、その樹脂表面のポリーNーイソプロピルアクリルアミドが分離する物質との相互作用点として働くが、この作用点が温度変化によって変化すると考えられ、そのため、従来の樹脂の場合は温度が変化しても分離対象の物質Aの保持容量比(k')と物質Bの保持容量比(k')の比(k'/k')は殆ど変化しないが、本発明の樹脂の場 合は、この比(k'/k')の変化が大きい。従って、

20

. 30

温度変化により、例えば、低温時には分離が不可能であ った物質の分離が高温時で可能となる等の温度による吸 着特性が変化するなど本発明の樹脂には温度応答性を有 する分離用樹脂であると言える。

### [0019]

【実施例】以下、本発明を実施例により説明するが、本 発明はこれら実施例より何ら限定されるものではない。

### 【0020】実施例1

### (1) ポリスチレン種粒子の調製

水 (超純水を更にアルゴンをバブリングしながら沸騰さ せた後、冷却したもの) 300mlに塩化ナトリウム 0.27gを溶解させ、これに蒸留精製したスチレン5 mlを加えた。これらを室温においてメカニカルスター ラーで緩やかに攪拌しながらさらに20分間アルゴンを バブリングし反応容器の中を置換した後、容器を密閉し た。容器の温度を75℃にあげ、同時に攪拌速度を35 0rpmにあげた。この状態を30分間保った後、水2 7.8 m l に溶解させた過硫酸カリウム 0.2 1 g を加 え重合を開始した。最初透明であった溶液は約20分で 乳濁しはじめた。重合開始から30分後さらに5mlの スチレンを加えた後、1時間毎に5mlのスチレンを、 最終的に加えたスチレンが全量が40m1になるまで加 えた。重合時間は開始剤添加後22.5時間であった。 重合後の乳化液は大まかに固形物を取り除いた後、遠心 分離(4500rpmで30分間)後上澄み液を捨て、 水を加えて再度粒子を分散させた後同様に遠心分離し上 澄み液を除去した。この操作を上澄み液が完全に透明に なるまで繰り返した。再度、水に分散させた後、光学顕 微鏡で粒子を観察したところ粒子径はほぼ 1 μ mの極め て単分散性の高い(粒子径分布の狭い)ポリスチレンビ ーズが得られていることが確認できた。ポリスチレン粒 子の重量を基とした収率は65%であり、最終的に調製 したポリスチレン粒子の水分散液の濃度は9.5重量% であった。この粒子径単分散ポリスチレン粒子分散液を 以後のシード重合に種粒子として使用した。

【0021】(2)膨潤助剤による一次膨潤 フタル酸ジブチル0.95mlに過酸化ベンゾイル0. 085gを溶解させ、これにドデシル硫酸ナトリウム 0.04gおよび水10mlを加え、超音波発生器を用 いて氷冷下に微分散液を調製した。このようにして調製 した膨潤助剤の微分散液に上記(1)で調製したポリス チレン種粒子の水分散液 (9.5重量%) を1.4 ml 加えて、室温で緩やかに攪拌(マグネチックスターラ 一、125 грт) しながら膨潤助剤を種粒子に含浸さ せた。この段階の膨潤完結は光学顕微鏡で確認したが、 2時間から4時間の間に完全に終了した。

【0022】(3)温度応答性ポリマー粒子の調製 シクロヘキサノール10mlおよびエチレングリコール ジメタクリレート9ml (9.54g)をポリビニルア ルコール (重合度500、けん化度89%) 1. 92g

を水90mlに溶解させたものに加えた。氷冷下に超音 波発生器を用いて微分散液を調製し、これを上記(2) において調製した一次膨潤粒子に加え、同様に室温で緩 やかに攪拌しながら (125 r p m) 微分散液を膨潤粒 子に含浸させた(1時間で終了、この操作を二次膨潤と 呼ぶ)。二次膨潤が終了した懸濁液を200mlのセパ ラブルフラスコに移し、緩やかに攪拌しながら室温でア ルゴンを20分間バブリングした。容器を密閉したの ち、温度を80℃に上げてシード重合を開始した。重合 10 開始後1時間経過した時点で、N-イソプロピルアクリ ルアミド (以下、「NIPAM」と称す) 1gおよび過 硫酸カリウム 0.01gを固体のまま重合容器に添加し た。攪拌しながら更に20時間重合を行った。この過程 でのN-イソプロピルアクリルアミドからなる二次粒子 の生成は認められなかった。重合終了後、懸濁液は水2 00mlに注ぎ入れ、超音波発生器で粒子が均一に分散 するまで振とうした後、室温で一夜静置した。上澄み液 を捨てた後、メタノール200mlを加え同様に超音波 発生器で粒子を再度分散させた後、静置し粒子が完全に 沈降した後、上澄み液を捨てた。この操作をメタノール で更に二回、テトラヒドロフランで二回繰り返した後ミ クロフィルター(住友電工製Fluoropore、F P-200) で粒子をろ過し、室温で乾燥させた後、重 量を求めた。得られた粒子の重量は10.2gであり、 用いたモノマーを基に算出した収率は98%であった。 元素分析による各元素の含率は炭素:59.04%、水 素:7.27%、窒素:0.86%であり二次粒子の生 成が認められないことからも、ほぼ定量的にNIPAM は粒子内に取り込まれたと考えられる。粒子の多孔度物 性はBET法による測定により、細孔表面積450m² /g、細孔容積0.47m1/gであった。

【0023】得られた粒子を内径4.6mm、長さ15 0mmの液体クロマトグラフィー用カラムに充填し、6 0%アセトニトリル水溶液を溶離液として、流速0.8 ml/分でベンゼンおよびアミルベンゼンの保持容量比 (k') を測定した。結果を第1表に示した。ベンゼン の保持容量比は30℃と50℃で殆ど変化しなかった が、アミルベンゼンは高温で保持容量比が低下してお り、温度によって選択性が変化することがわかった。 【0024】一方更に、0.1Mの硫酸ナトリウムを含 40 む0.02Mリン酸緩衝液/アセトニトリル混合液(容 量比=8:2、pH7)を溶離液とし、低分子薬物であ るバルビタール (C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、分子量184)、ト ルブタミド (C12H18NO3S、分子量256)、フロ セミド (C<sub>12</sub>H<sub>11</sub>N<sub>2</sub>O<sub>6</sub>SC1、分子量331) の分離 を行った。検出は紫外線吸光度測定器(波長250 n m) により行った。この結果のクロマトグラムを図1 (30℃) と図2 (50℃) に示す。この結果より、3

0℃では分離が困難なトルブタミドとフロセミドの分離

50 が50℃で行えることが分かった。

[0025]

【表1】

第1表

カラム充填剤	ベンゼンの	k '	アミルベンゼンのk					
	30°C	50°C	300	5 0 °C				
実施例 1	1. 28	1. 29	8. 4.4	3.01				
比較例 1	1.64	1. 28	4. 45	3.41				

k' = (T1-T0) / T0

T1:カラムに注入したサンプル (ここでは、ベンゼンもしくはアミルベンゼン) の注入から溶出まで要した時間 (保持時間という)

T0:充填剤が相互作用しない物質をカラムに注入した際の注入から溶出まで要する時間で、この場合ウラシルを用いて測定した。

### 【0026】比較例1

NIPAMを添加しない以外は、実施例1と全く同様にしてシード重合を行い、多孔質粒子を得た。得られた粒子を内径4.6mm、長さ150mmの液体クロマトグラフィー用カラムに充填し、60%アセトニトリル水溶液を溶離液として、流速0.8ml/分でベンゼンおよびアミルベンゼンの保持容量比(k')を測定した。結果を第1表に示した。ベンゼンおよびアミルベンゼンの何れも高温で保持容量比が小さくなる傾向となり、温度により選択性の変化はなかった。

[0027]

\*【発明の効果】本発明は、従来の分離剤では不可能であった、温度によりその分離特性を大きく変化できる分離 用樹脂を提供するものであり、単一の分離剤では困難な 分離に対し、温度を変化させることによりその分離を可能にできる分離用樹脂を提供するものである。

8

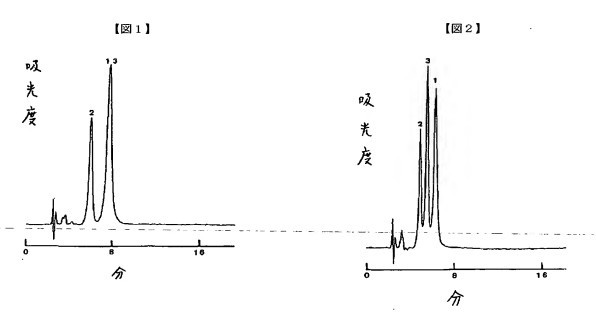
### 【図面の簡単な説明】

20 【図1】本発明の実施例1の分離用樹脂を用いて、低分子薬物(バルビタール、トルブタミド、フロセミド)の分離を30℃で行った際のクロマトグラムを示す図であり、それぞれ、縦軸は吸光度、横軸は時間(分)を表す。

【図2】本発明の実施例1の分離用樹脂を用いて、低分子薬物(バルビタール、トルブタミド、フロセミド)の分離を50℃で行った際のクロマトグラムを示す図であり、それぞれ、縦軸は吸光度、横軸は時間(分)を表す。

### 30 【符号の説明】

\* 1:バルビタール、2:トルブタミド、3:フロセミド



# フロントページの続き

(51) Int. Cl. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
CO8J 9/40		7310-4F		
C O 8 L 101/00	LSY	7242 — 4 J		
G O 1 N 30/48	P	8310-2 J		

• • • •

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 07005161 A

(43) Date of publication of application: 10.01.95

(51) Int. CI

G01N 30/48 C08L 83/10

(21) Application number: 04326039

(22) Date of filing: 10.11.92

(71) Applicant:

HIRAYAMA CHUICHI IHARA

**HIROTAKA** 

(72) Inventor:

HIRAYAMA CHUICHI **IHARA HIROTAKA MUKAI TATSUYA** 

### (54) FILLER FOR HIGH PERFORMANCE LIQUID **CHROMATOGRAPHY**

### (57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a filler for reversed phase distribution chromatography for identifying the molecular profile without using the nonpolar aromaticity by a constitution wherein a copolymer, which can be represented by a chemical structural formula, is bonded to a silica gel through terminal X.

CONSTITUTION: The filter for reverse phase distribution chromatography has no aromaticity and accomplishes separation by carrying the nonpolarity of high molecular orientation on a silica gel. Consequently, a reversed phase chromatography for identifying the molecular profile through the use of molecular orientation of nonpolar phase is obtained. Since the nonpolar phase being carried has no aromaticity, undesired  $\pi$ - $\pi$  interaction with salute molecule does not take place. Furthermore,

since the nonpolar phase to be carried is a copolymer having a functional group X at one end thereof coupled with the silica gel, flexibility is provided and the extent of molecular orientation varies with the temperature. The holding time of solute can be controlled according to the variation of molecular orientation and the temperature is regulated to shorten the time required for analysis.

COPYRIGHT: (C)1995,JPO

# (19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

FΙ

(11)特許出願公開番号

# 特開平7-5161

(43)公開日 平成7年(1995)1月10日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

酸別記号 庁内整理番号

G01N 30/48

L 8310-2J

C08L 83/10

LRR

技術表示箇所

### 審査請求 未請求 請求項の数4 FD (全 9 頁)

(21)出願番号

特願平4-326039

(22)出願日

平成4年(1992)11月10日

特許法第30条第1項適用申請有り 平成4年5月11日、 社団法人高分子学会発行の「第41回高分子学会年次大 会」に発表

(71)出願人 391012914

平山 忠一

熊本県熊本市下南部3-11-63

(71)出顧人 000117858

伊原 博隆

熊本県熊本市高平3丁目21-9

(72)発明者 平山 忠一

熊本県熊本市下南部3-11-63

(72)発明者 伊原 博隆

熊本県熊本市高平3-21-9

(72)発明者 向井 達也

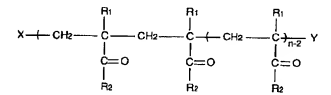
熊本県熊本市黒髪5-35-11

### (54) 【発明の名称】 高性能液体クロマトグラフィー用充填剤

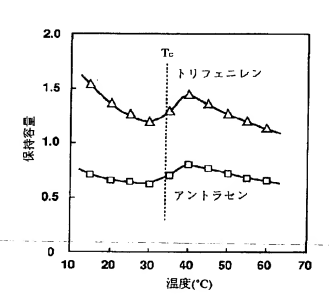
### (57)【要約】

【構成】 一般式化1 (式中のR」は水素原子又はメチ ル基を示す。R<sub>2</sub>は少なくとも (CH<sub>2</sub>) <sub>\*</sub>CH<sub>3</sub>を含み、 mが3~21、nが2~200を示す。) で表される重 合物の末端のXを介してシリカゲルに結合した逆相分配 クロマトグラフィー用充填剤。

### 【化1】



【効果】 本発明の充填剤は、分子配向性を利用した分 子の形状を識別する逆相分配クロマトグラフィーを提供 する。 更に、 当該充填剤は溶質分子との好ましくない π - π相互作用を示さなず、更に、分子配向度の変化を利 用して、溶質の保持時間を制御することができる。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(化1)からなる重合体が、末端 \*

1

\*のXを介して結合したシリカゲル粒子。

【化1】

【請求項2】 化1中のnが2~200からなる請求項 1 記載の粒子。

【請求項3】 化1中のR2が少なくとも、化学構造に おいて (CH<sub>2</sub>) <sub>•</sub>CH<sub>3</sub>基を含み、mが3~21である 請求項1記載の粒子。

【請求項4】 化1中のR<sub>1</sub>が水素原子あるいはメチル 基である請求項1記載の粒子。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規な逆相分配クロマ トグラフィー用充填剤に関する。

[0002]

【従来の技術】液体クロマトグラフィーは、一般に有機 化合物、医薬、食品などの分析、分離などにおいて広範 囲に渡り利用されている。特に、逆相分配クロマトグラ フィーは、対象とする化合物の範囲が広く、分離の機構 が単純なために、優れた方法として注目されている。従 来の逆相分配クロマトグラフィー用の充填剤としては、 例えばシリカゲル表面をオクチル基又はオクタデシル基 などにより非極性化された充填剤が知られている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、前記シ リカゲル粒子のような充填剤では、分離がシリカゲル上 に導入された非極性相と溶離相との間の極性の差だけを 利用して行なわれるため、分離対象物質の極性が互いに 類似している場合には、良好な分離が達成できない欠点 があった。また、分離対象物質の極性が著しく異なる場 合や低い場合には、充填剤への過剰な保持が観察され、 この場合、分析時間を短縮するためにグラジエント溶出 と呼ばれる特殊な分離操作が必要となり、操作が煩雑と なる問題点もあった。

【0004】一方、シリカゲルを非極性化する方法とし て、ビフェニル基のような芳香族性の剛直な分子を導入 した例が報告されており、この場合、分離が極性の差だ けではなく、分子の芳香族性や形状の差を識別して行な われている。しかしながら、一般に、充填剤の芳香族性 はクロマトグラフィーにおけるピークテーリングの原因 となり、好ましくないとされている。例えば、液体クロ マトグラフィー用充填剤として、芳香族性の高いスチレ ンージビニルベンゼン共重合体粒子が知られており、イ オン交換体やゲル浸透クロマトグラフィー用充填剤とし

※充填剤としての利用は極めて限定されている。これは、

10 スチレンージビニルベンゼン共重合体の芳香族性と溶質 のπ電子との間のπ-π相互作用に基づくピークテーリ ングがしばしば問題となるからである。

【0005】本発明の目的は、芳香族性の非極性相を用 いることなく、分子の形状を識別する逆相分配クロマト グラフィー用充填剤を提供することにある。これは、シ リカゲルに担持される非極性相が分子配向性を有するこ とによって達成される。本発明のもう一つの目的は、担 持される非極性相が重合物であり、同重合物の片方の末 端がシリカゲルに結合した充填剤を提供することにあ

20 る。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、一般式 (K1)

【化1】 (式中、R」は水素原子又はメチル基を示す。 R<sub>2</sub>は少なくとも (CH<sub>2</sub>) LCH<sub>3</sub>を含み、mが3~2 1、好ましくは8~21を示す。nは2~200、好ま しくは5~50を示す。)で表される重合物が、末端の Xを介してシリカゲルに結合した逆相分配クロマトグラ フィー用充填剤が提供される。

【0007】以下、本発明を更に詳細に説明する。本発 30 明の逆相分配クロマトグラフィー用充填剤は、化1で表 すことができる重合物が、末端のXを介してシリカゲル に結合させることによって得られる充填剤である。

【0008】化1中のRiは水素原子又はメチル基であ る。R<sub>2</sub>は炭素数4~22までのアルキル基を含む置換 基である。前記R₂の炭素数が4未満の場合には、疎水 性が小さすぎるために、逆相分配クロマトグラフィー用 充填剤として保持能力が小さくなり、分離性能が悪く好 ましくない。また、前記R2は炭素数が大きいほど、R2 間の分子配向性は高くなり、結果として分離能も高くな 40 るが、炭素数23以上の化合物は原料の入手が難しく、 融点が高すぎるために重合物を得にくいなどの問題があ り、実用性に乏しい。前記一般式 (化1) で表される R 2としては、例えばブチルオキシ基、ヘキシルオキシ 基、オクチルオキシ基、デシルオキシ基、ドデシルオキ シ基、テトラデシルオキシ基、ヘキサデシルオキシ基、 オクタデシルオキシ基などの長鎖アルコールのエステル 残基やブチルアミノ基、ヘキシルアミノ基、オクチルア ミノ基、デシルアミノ基、ドデシルアミノ基、テトラデ ての利用はあるものの、逆相分配クロマトグラフィー用 ※50 シルアミノ基、ヘキサデシルアミノ基、オクタデシルア

10

20

ミノ基などの長鎖アミンによるアミド残基などを好ましく挙げることができ、使用に際しては単独若しくは混合物として用いることができる。

【0009】化1中のXは、化1で表される重合物をシリカゲルに結合させるための官能基であり、例えばプロピルトリメトキシシリル基のように直接シリカゲルと反応し、結合するものがよい。しかしながら、シリカゲルを予めアミノ化あるいはカルボキシル化やヒドロキシル化している場合には、前記Xにはカルボキシル基やヒドロキシル基、アミノ基を含む置換基を利用することができ、この場合、ジシクロヘキシルカルボジイミドのような縮合剤を用いて、化1で表される重合物をシリカゲルに結合させることができる。化1中のYは、特にクロマトグラフィー特性に影響を与えない残基であれば差しつかえなく、水素原子が好ましく挙げられる。

【0010】本発明において、化1で表される重合物は、最も簡便には、前記R1とR2の条件を満たす化2で表されるモノマーをタクソーゲンとし、化3で表すテローゲンを用いたテロメリゼーション法によって得られる。

[0011]

【化2】 $CH_2=C$  (R<sub>1</sub>)  $CO-R_2$ 

[0012]

【化3】X- (CH<sub>2</sub>),-Y

【0013】前記R<sub>1</sub>とR<sub>2</sub>の条件を満たす化2で表され るタクソーゲンとしては、ブチルアクリレート、ブチル メタクリレート、ブチルアクリルアミド、ブチルメタク リルアミド、ヘキシルアクリレート、ヘキシルメタクリ レート、ヘキシルアクリルアミド、ヘキシルメタクリル アミド、オクチルアクリレート、オクチルメタクリレー ト、オクチルアクリルアミド、オクチルメタクリルアミ ド、デシルアクリレート、デシルメタクリレート、デシ ルアクリルアミド、デシルメタクリルアミド、ドデシル アクリレート、ドデシルメタクリレート、ドデシルアク リルアミド、ドデシルメタクリルアミド、テトラデシル アクリレート、テトラデシルメタクリレート、テトラデ シルアクリルアミド、テトラデシルメタクリルアミド、 ヘキサデシルアクリレート、ヘキサデシルメタクリレー ト、ヘキサデシルアクリルアミド、ヘキサデシルメタク リルアミド、オクタデシルアクリレート、オクタデシル メタクリレート、オクタデシルアクリルアミド、オクタ デシルメタクリルアミド等を好ましく挙げられる。化3 で表されるテローゲンとしては、Xがシリカゲルと直接 反応し、結合しうる官能基であり、Yが連鎖移動定数の 高い官能基が用いられる。XとYをつなぐスペイサーの アルキル鎖長 (p) はとくに限定されないが、実質上、 pが2~6のものが合成可能である。このような条件を 満たす化3で表されるテローゲンとしては、3ーメルカ プトプロピルトリメトキシシランを好ましく挙げられる が、シリカゲルを予めアミノ化した粒子に対しては、3

ーメルカプトブタン酸や5ーメルカプトヘキサン酸などが、またシリカゲルを予めカルボキシル化やヒドロキシル化した粒子に対しては、3ーメルカプトプロピルアミンや6ーメルカプトヘキキシルアミンなどが挙げられる。

【0014】本発明において、化1で表される重合物の 重合度は少なくとも2~200でなければならない。好 ましくは5~50の重合度が適しており、重合度5~5 0の重合物では側鎖であるR₂がよく分子配向し、結果 として良好な分離能が得られる。重合度51~200の 重合物も良く分子配向するが、一個の分子中の化1中の 残基Xの割合が低下し、シリカゲルとの反応性が悪くな る。重合度201以上の重合物では、残基Xの割合が著 しく低下するだけでなく、溶解性も減少するので、実質 上、シリカゲルへの結合が不可能となる。重合度の調節 は、3−メルカプトプロピルトリメトキシシランのごと く高い連鎖移動定数を有するメルカプト基をもつテロー ゲンを利用する場合には、テローゲンとタクソーゲンの 混合モル比を調整することによって容易に達成できる。

【0015】本発明において、化1で表される重合物を シリガゲル粒子に担持させる方法は、大別して2通りあ る。化1で表される重合物のXがトリメトキシシリル基 のように、直接シリガゲルのシラノール残基と反応しう る場合には、有機溶媒中にシリカゲルと担持させる重合 物を混合し、緩やかにかき混ぜながら60~80℃で1 2時間程度保つことによって重合物をシリカゲルに結合 させることができる。有機溶媒としては、四塩化炭素、 クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどが 使用できる。一方、化1で表される重合物のXがカルボ キシル基を含む場合には部分アミノ化シリカゲルを用 い、また、化1で表される重合物のXがアミノ基やヒド ロキシル基を含む場合には部分カルボキシル化シリカゲ ルを用いて、通常の縮合法により重合物をシリカゲルに 結合させることができる。縮合剤としては、ジシクロへ キシルカルボジイミドやジエチルリン酸シアニドなどが 使用できる。

【0016】本発明の逆相分配クロマトグラフィー用充填剤は、分離性能を高めるために、担体となるシリカゲルは多孔質球状粒子であることが好ましい。この場合、 40 球径は分離の目的に強く依存するが、分析を主とする利用の場合には、直径が数μm~10μmであり、粒度分布の狭いものが利用される。一方、高速大量分取を主とする利用の場合には、クロマトグラフィーにおける高流速特性を考慮して、より大きな粒径の粒子、例えば数10μmのものが利用される。

【0017】本発明の逆相分配クロマトグラフィー用充 填剤は、通常の逆相分配クロマトグラフィー用シリカゲ ル系充填剤と同様にカラムに充填する方法等によって用 いることができる。

0 [0018]

【本発明の効果】本発明の逆相分配クロマトグラフィー 用充填剤は、芳香族性をもたない高度に分子配向した非 極性相をシリカゲル上に担持させているため、従来の逆 相分配クロマトグラフィー用充填剤と同様な分離を達成 すると共に、非極性相の分子配向性を利用した分子の形 状を識別する逆相分配クロマトグラフィーを提供するこ とができる。更に、担持された非極性相は芳香族性を有 しないために、溶質分子との好ましくないπ-π相互作 用を示さない。更に、担持された非極性相は重合物であ り、かつ同重合物の片方の末端がシリカゲルに結合した しているため柔軟性を有し、そのため温度に伴う分子配 向度の変化を示す。この分子配向度の変化を利用する と、溶質の保持時間を制御することができ、従って、過 剰保持を示すような溶質においても、特殊なグラジエン ト溶出法を使用することなく、温度を調節することによ って分析時間を短縮することができる。

[0019]

6

\* 【実施例】以下、本発明を実施例、試験例及び比較例に より更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定され るものではない。

### 【0020】実施例1

ルアクリレート (タクソーゲン) と3ーメルカプトプロピルトリメトキシシラン (テローゲン) をエタノールとともに入れて、窒素ガスを導入しながら10分間かきまぜた。次にアゾビスイソブチロニトリルを開始剤として加え、窒素ガス雰囲気下、80℃、6時間の条件で、表101に示すテローゲンとタクソーゲンの仕込み比においてラジカルテロメリゼーションを行った。 室温まで放冷し、G-5ガラスフィルター上で析出物をろ別し、メタノール、アセトンで十分に洗浄、減圧乾燥させて、目的とする重合物を得た。同重合物を以下、ODA。と略す。尚、この略号において、nは平均重合度を表す。

[0021]

\* 【表1】

			7									τ		T		r	8		_
	9	3-1147 170	と。ルトリメトキシシラン と。ルトリメトキシシラン	(2.5)	オクタテ・シル	メチクリルアミト・	(125)	エタノール	(096)	8 0		1.2		120		20.5	62.5		ODMAA,
	5	3-1147-170	と。ルトリメトキシシラン	(0.5)	1. デ・シル	1-111/42	(55)	エタノール	(200)	8 0		9		4 9		7 1. 2	5.5		DDMA,
<u> </u>	4	3-メルカフ。トア。ロ	と。ルトリメトキシシテン	(3)	7.71	1-11147	(50)	メタノール	(200)	0 9		9		1.8	-	19.8	<-20		BA20
実	3	3-1147-170	と。ルトリメトキシシラン	(2)	オクタデッシル	77111-1	(100)	エタノール	(640)	0 8		6		8 5		70.5	52.0		ODA,,
	2	3-メルカフ。トフ・ロ	ヒ。ルトリメトキシシラン	(3)	オクサデ・シル	77111-1	(75)	エタノール	(640)	8 0		9		7.0		36.4	51.0		ODA36
	1	3-メルカフ。トフ。ロ	と。ルトリメトキシンラン	(18)	オクタテーシル	7991-1	(75)	エタノール	(800)	8 0		9	-	7.2		24.8	45.9		ODA25
		テローゲン		(重量部)	タクソーゲン		(重量部)	溶剤	(重量部)	重合温度	()	重合時間	(hr)	重合体収量	(重量部)	重合废	相転移温度	() ()	略号

【0022】得られたODA。を重クロロホルムに溶か \*0℃ し、H-NMRにより平均重合度 n を決定した。また、 5元 元差走査熱量分析により、ODA。の相転移温度を決定 後、した。得られたODA。とシリカゲル(乾燥状態)を表 た。 2に示した混合比で四塩化炭素と共に三つ口丸底フラス ルガコに入れた。これに撹拌シールと環流冷却管を付し、8 \*50 た。

\* 0℃の油浴に入れ、12時間撹拌した。撹拌終了後、G 5ガラスフィルターで回収し、四塩化炭素で洗浄した 後、ろ取によってODA。を担持したシリカゲルを得 た。元素分析により担持量を決定し、赤外吸収スペクト ル及び示差走査熱量分析により、担持物の構造を確認し

10

[0023]

【表2】

_				_		_		·		<u> </u>		<del></del>		
	1.0	CODA,	(09)		(30)	テトラとト・ロフラン	(4800)	3.0		4 8		4.2		粒子F
	7	AODA			(15)	テトラとト・ロフラン	(2380	3.0		4 8		3.9		粒子臣
[4]	9	ODMMA,	(89)		(25)	クロロホルム	(2380)	0 9		12		4.1		粒子D
美施	5	DDMA,	(20)		(30)	クロロホルム	(800)	0 9		1.2		7.5		粒子C
	4	BAzo	(30)		(15)	因塩化炭紫	(240)	8 0		1.2		4. 2		粒子B
	1	ODAzs	(50)		(12)	四塩化炭素	(240)	8 0		9		3. 2		粒子A
		テロマー	(重量部)	シリカゲル	(重量部)	溶剤	(重重别)	反応温度	(3,)	反応時間	(hr)	担持量	(重量部)	器号

# 【0024】実施例2~6

タクソーゲンの種類及びその仕込み比、溶媒、反応温度等を表1に示す通り変えた以外は、実施例1と同様な方法で目的とする重合物を得た。重合物の略号は使用したタクソーゲンの種類によって作成し、表1中に示した。尚、この略号において、nは平均重合度を表す。重合物のシリカゲル上への担持は、実施例1と同様な方法で重合物をシリカゲルに担持させた。

### \*【0025】実施例7

40 テローゲンの種類及びその仕込み比、溶媒、反応温度等を表3に示す通り変えた以外は、実施例1と同様な方法で目的とする重合物を得た。重合物の略号は使用したテローゲンの種類によって作成し、表3中に表した。尚、この略号において、nは平均重合度を表す。

[0026]

k 【表3】

12

		実 施	例	
	7	8	9	1 0
テローゲン	3-メルカフ・トフ゜ロ	3-メルカフ゜トフ゜ロ	3-メルカフ。トフ。ロ	3-メルカフ°トプロヒ°
	t°ルアミン	ヒ゜ルアミン	ヒ°ルアミン	ルフ・タン酸
(重量部)	(3)	(8.5)	(2)	(2)
タクソーゲン	オクタテ゛シル	オクタテ・シル	オクタテ゛シル	オクタテ・シル
	7クリレート	アクリレート	7クリレート	アクリレート
(重量部)	(50)	(70)	(100)	(100)
溶剤	エタノール	ベンゼン	ベンゼン	エタノール
(重量部)	(400)	(870)	(870)	(800)
重合温度	8 0	7 5	7 5	8 0
(°C)				
重合時間	6	1 2	1 2	6
(hr)				
<b>重合体収</b> 量	3 6	7 7	7 2	5 4
(重畳部)				
重 合 度	19.7	8. 0	42.7	57.3
相転移温度	> 8 0	42.2	50.1	50.3
(°C)				
略号	AODA <sub>20</sub>	AODA <sub>8</sub>	AODA <sub>43</sub>	CODA <sub>57</sub>

【0027】得られた重合物と部分アミノ化シリカゲル (乾燥状態) を表2に示した混合比でテトラヒドロフラ ンと共に三つ口丸底フラスコに入れた。これにジジクロ ヘキシルカルボジイミドを加え、撹拌シールと還流冷却 管を付し、室温で24時間撹拌した。撹拌終了後、G5 ガラスフィルターで回収し、テトラヒドロフランで洗浄 した後、ろ取によって重合物を担持したシリカゲルを得 た。元素分析により担持量を決定し、赤外吸収スペクト ル及び示差走査熱量分析により、担持物の構造を確認し た。

# 【0028】実施例8~10

テローゲンの種類及びその仕込み比、溶媒、反応温度等 を表3に示す通り変えた以外は、実施例1と同様な方法 で目的とする重合物を得た。重合物の略号は使用したテ ローゲンの種類によって作成し、表3中に示した。尚、 この略号において、nは平均重合度を表す。重合物のシ リカゲル上への担持は、重合物とシリカゲルの混合比お よび反応溶媒、温度等を表2に示す通り変えた以外は、 実施例7と同様な方法で重合物をシリカゲルに担持させ た。

# 【0029】試験例1

粒子D3.3g (乾燥状態) 、1-ヘキサノール 15 ml、クロロホルム 15mlを100mlビーカーに

\*れを直径4.6mm、長さ30cmのステンレスカラム に接続したパッカーに入れ、空隙を1-ヘキサノールと クロロホルムの混合溶媒 (1:1) で満たした後、流速 30 8 m l / m i n でクロロホルムを流した。圧力が 4 5 0 kg/cm²になるように流速を調整し、さらに30分 間同圧力でロロホルムを流した。カラムをパッカーから 外しフィルターを付け、流速1ml/minで100m 1のクロロホルム、100mlのメタノールを流して充 填を完了した。サンプルとしてベンゼン、エチルベンゼ ン、ブチルベンゼン、ヘキシルベンゼン、オクチルベン ゼンを用い、溶離液にメタノール/水 (9:1) として 液体クロマトグラフィーを実施した。図1に示すよう に、すべてのサンプルが完全に分離したクロマトグラム 40 を得た。

### 【0030】試験例2

粒子Aを試験例1と同様な方法でカラムに充填した後、 サンプルとして非平面性のo-テルフェニルと平面性の トリフェニレンを用い、溶離液にメタノールを用いて液 体クロマトグラフィーを実施した。図2に示すように、 2つのサンプルが完全に分離したクロマトグラムを得 た。分離能の尺度となるα値は4.5であった。

### 【0031】試験例3

試験例2で作製したカラムについて、サンプルとして多 入れ、超音波洗浄器を用いて約15分間分散させた。こ \*50 環芳香族性化合物としてベンゼン、ナフタレン、アント

ラセン、ピレン、トリフェニレンを用い、溶離液にメタノールを用いて液体クロマトグラフィーを実施した。図3に示すように、好ましくないピークテーリングはなく、すべてのサンプルが完全に分離できることを確認した。

### 【0032】試験例4

試験例2で作製したカラムについて、サンプルとしてアントラセンとトリフェニレンを用い、溶離液にメタノールを用いて温度を変えて液体クロマトグラフィーを実施した。その結果、保持時間に対する特殊な温度依存性を示すグラフ(図4)を得た。尚、保持時間が著しく変化する温度が、担持した非極性相の相転移温度に一致することを確認した。

### 【0033】比較例1

市販の逆相分配クロマトグラフィー用充填剤としてOD Sを用い、試験例4と同様な検討を行なった。 o-テルフェニルとトリフェニレンの分離能α値はわずか1.4 であった。

### 【0034】比較例2

市販の逆相分配クロマトグラフィー用充填剤としてOD Sを用い、試験例3と同様な検討を行なった。保持時間 に対する直線的な温度依存性を示すグラフ(図5)を得\* \*た。尚、使用したODSは、測定温度範囲内でまったく 相転移挙動を示さないことを示差走査熱量分析により確 認した。

14

### 【図面の簡単な説明】

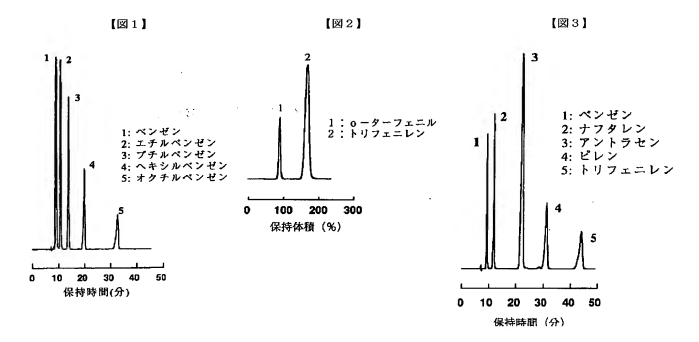
【図1】粒子Dを用い、ベンゼン、エチルベンゼン、ブチルベンゼン、ヘキシルベンゼン、オクチルベンゼンの混合物の分離を試験した試験例1におけるクロマトグラムを示す。

【図2】粒子Aを用い、o-ターフェニルとトリフェニ 10 レンの混合物の分離を試験した試験例2におけるクロマ トグラムを示す。

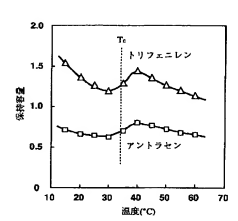
【図3】粒子Aを用い、ベンゼン、ナフタレン、アントラセン、ピレン、トリフェニレンの混合物の分離を試験した試験例3におけるクロマトグラムを示す。

【図4】試験例4において、粒子Aのアントラセン及びトリフェニレンに対する保持能を温度に対してプロットした結果を示す。図中のT。は粒子Aの相転移温度を示す。

【図5】比較例2において、ODSのアントラセン及び トリフェニレンに対する保持能を温度に対してプロット した結果を示す。







# 【図5】

